



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



## A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

## Consignes d'utilisation

Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

Nous vous demandons également de:

- + *Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales* Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + *Ne pas procéder à des requêtes automatisées* N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + *Ne pas supprimer l'attribution* Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + *Rester dans la légalité* Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

## À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse <http://books.google.com>

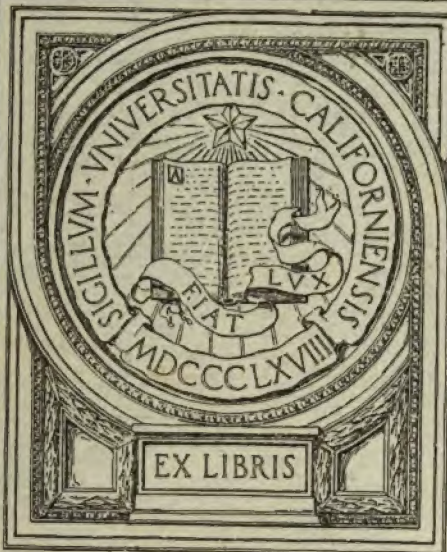


UC-NRLF



B 3 730 012

MEDICAL SCHOOL  
LIBRARY



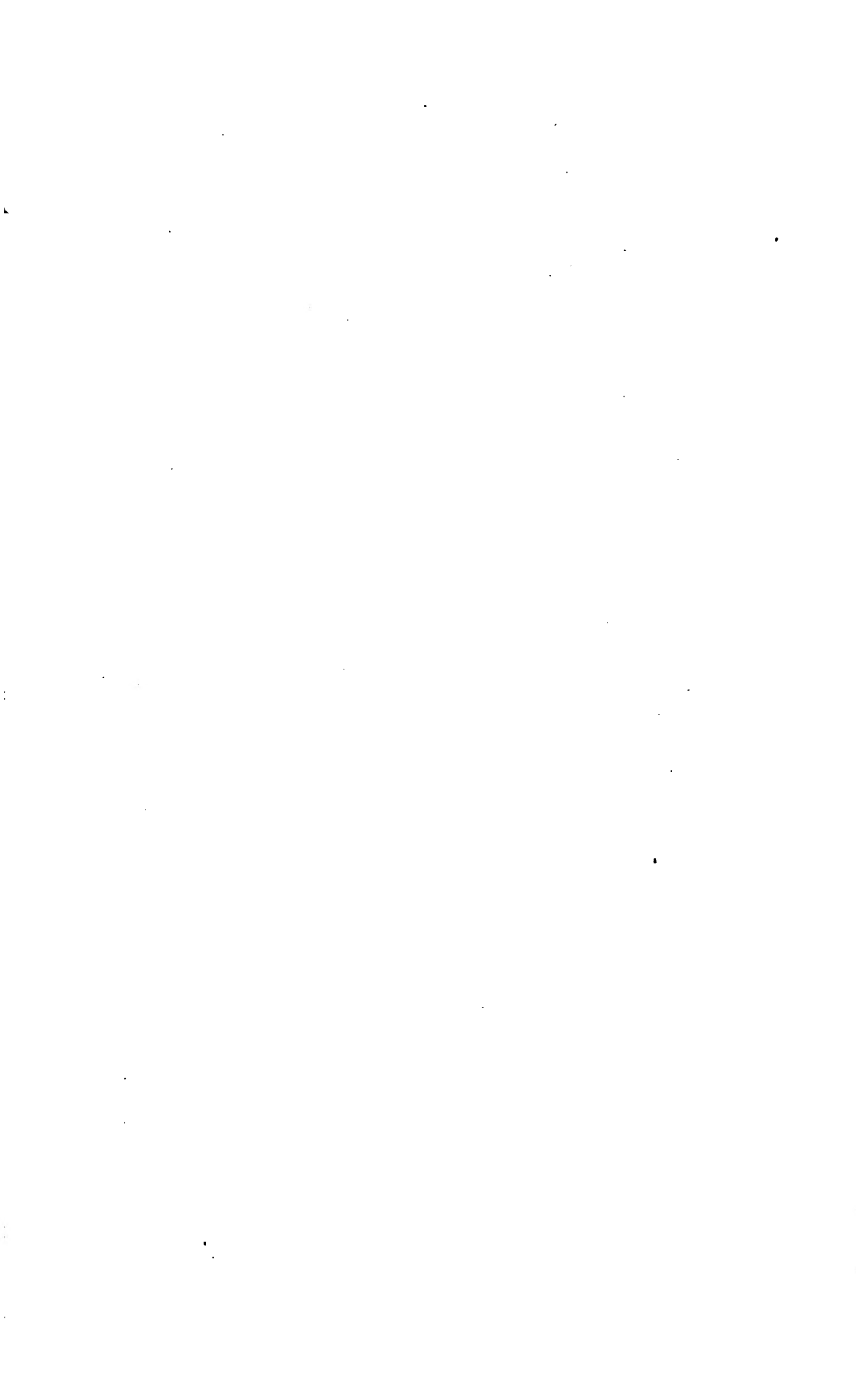
EX LIBRIS

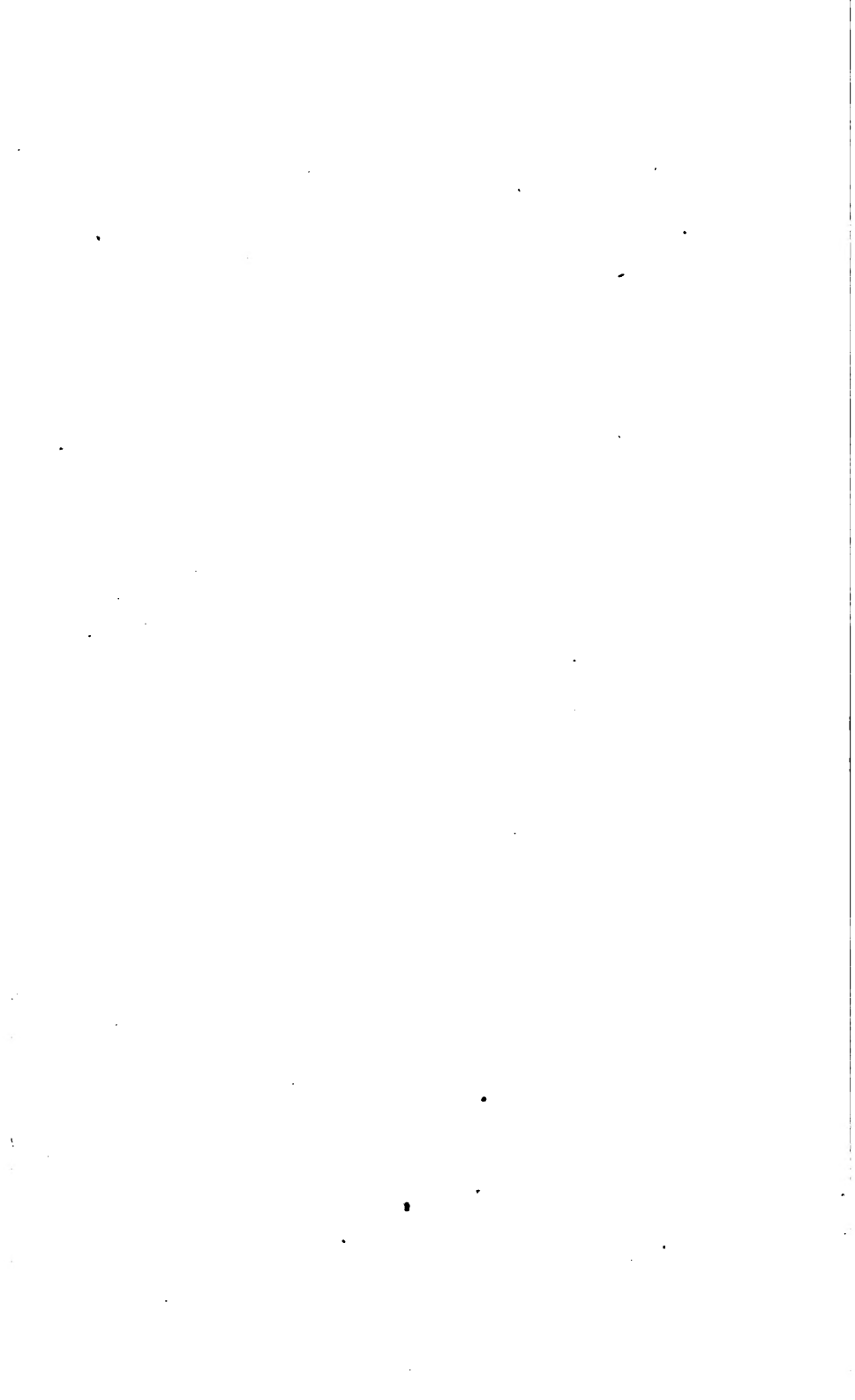














**ARCHIVES**

**DE**

**NEUROLOGIE**

---

ÉVREUX, IMPRIMERIE DE CHARLES HÉRISSEY

# ARCHIVES DE NEUROLOGIE

REVUE  
DES MALADIES NERVEUSES ET MENTALES

PUBLIÉE SOUS LA DIRECTION DE  
**J.-M. CHARCOT**

AVEC LA COLLABORATION DE

MM. BABINSKI, BALLEZ, BATEMANN, BAUDOUIN (MARCEL), BITOT (P.-A.),  
BLANCHARD, BLOCH, BONNAIRE (E.), BONNET (H.), BOUCHEREAU,  
BRIAND (M.), BRICON (P.), BRISSAUD (E.), BROUARDEL (P.), CAMUSET,  
CATSARAS, CHAMBARD, CHARPENTIER, CHASLIN, COTARD,  
DEBOVE (M.), DELASIAUVE, DENY, DUVAL (MATHIAS), FERRIER,  
GILLES DE LA TOURETTE, GOMBAULT, GRASSET, JOFFROY (A.),  
KÉRAVAL (P.), LANDOUZY, MABILLE, MAGNAN, MARIE, MIERZEJEWSKY,  
MINOR, MUSGRAVE-CLAY, PARINAUD, PIERNET, PITRES,  
POPOFF, RAOULT, RAYMOND (F.), REGNARD (A.),  
REGNARD (P.), RICHER (P.), ROUBINOWISCH, W. ROTH, ROUSSELET (A.),  
SÉGLAS, SEGUIN (E.-G.), SOLLIER, SOURY (J.), TRINTURIER (E.),  
THULIÉ (H.), TROISIÈRE (E.), VIGOUROUX (R.),  
VOISIN (J.).

*Rédacteur en chef* : BOURNEVILLE

*Secrétaires de la rédaction* : J.-B. CHARCOT FILS et G. GUINON

*Dessinateur* : LEUBA.

---

**Tome XVII. — 1889.**

AVEC 9 FIGURES DANS LE TEXTE

---

PARIS  
BUREAUX DU PROGRÈS MÉDICAL  
14, rue des Carmes.

1889



— — — — —

... ..

... ..

[illegible]

# ARCHIVES DE NEUROLOGIE

## MÉDECINE LÉGALE

### QUELQUES FAITS MÉDICO-LÉGAUX;

Par le Dr H. MABILLE, directeur médecin en Chef de l'asile de Lafond.

Parmi les expertises médico-légales dont nous avons été chargé par la justice depuis plusieurs années, quelques-unes d'entre elles nous ont paru mériter d'être relatées au moins succinctement, en raison même de la difficulté qu'elles ont pu présenter.

I. — Le nommé X..., âgé de quarante-cinq ans, ayant des habitudes d'alcoolisme, se poste un jour sur une route et tire un coup de revolver sur un huissier, sans l'atteindre, d'ailleurs.

C'est un homme irascible, manifestant sa volonté avec énergie; il présente du tremblement des mains, sans embarras de la parole ni hallucinations de la vue et de l'ouïe; ses pupilles sont égales et on ne note pas chez lui de troubles de la sensibilité générale.

Quand on l'interroge sur les actes qu'on lui reproche, il répond : « Je voulais éveiller l'attention de la justice. Je suis ruiné par le fait d'un jugement. Le juge de paix n'a pas voulu m'écouter. On me devait de l'argent, et au lieu d'être payé, j'ai été condamné à payer; on a saisi mes biens, on m'a forcé à vendre mes récoltes; j'ai été ruiné, et ma famille est dans la misère. »

Quand on objecte à X... qu'il n'a pas ainsi le droit de se faire justice soi-même, il répond :

« Ne pouvant faire appel d'un jugement de simple police, j'ai tiré sur l'huissier pour que ma cause puisse être reprise à nouveau. Qu'on me rende ce qu'on m'a pris, je ne dirai plus rien. Ils ont été inhumains à mon égard et m'ont forcé à être plus

inhumain qu'eux. L'huissier avait saisi ma récolte, je ne pouvais plus payer le boulanger; mes vignes étaient phylloxérées, j'étais ruiné. Je pensais à mon malheur nuit et jour.

« Mais je ne suis pas fou; je me rends fort bien compte de ce que j'ai fait. Je savais fort bien ce que je faisais. Si j'avais voulu véritablement tuer l'huissier, je n'aurais pas mis du plomb dans mon arme. Je voulais qu'on me rendît justice, qu'on me restituât les choses prises indûment. On m'a fait manger ce qui revenait de mes vieux parents. C'était tout mon bonheur, ce que j'avais de plus précieux au monde, et quand on est jugé comme cela, il prend envie de se faire justice soi-même. Maintenant, on veut me faire passer pour fou, je ne le suis pas. » Il est difficile de le faire sortir de cet ordre d'idées qu'il exprime sans incohérence, d'ailleurs.

L'information révèle que X... se grisait souvent, qu'il a été condamné pour vol deux fois et soupçonné d'avoir mis le feu.

Mais tous les témoins affirment qu'il n'a jamais donné de preuves d'aliénation mentale. On ne note pas non plus d'hérédité dans sa famille.

Nos conclusions furent les suivantes : X... est un homme irritable chez lequel les contrariétés ont agi peut-être avec plus d'intensité que sur une autre personne. Les pertes d'argent paraissent avoir tourmenté vivement l'inculpé qui songeait continuellement à sa ruine; à ces chagrins s'ajoutèrent des habitudes d'intempérance qui accrurent encore son irritabilité nerveuse et cérébrale. Mais X... n'a jamais eu de visions d'animaux; il n'est pas atteint d'alcoolisme chronique. Il n'a pas commis l'acte qui lui est reproché sous l'influence d'une impulsion, mais en connaissance de cause. Mais les habitudes d'intempérance ont exagéré les chagrins et si X... n'est pas aliéné, il n'en demeure pas moins certain que sa responsabilité doit être atténuée. Le jury de la Charente-Inférieure rendit un verdict condamnant X... au minimum de la peine.

II. Le cas du nommé R .. se rapproche en plus d'un point du précédent.



R..., ancien gardien de prison, d'une forte taille, à la tête régulièrement conformée; on ne trouve pas chez lui de stigmates d'hérédité et on ne connaît pas d'antécédents fâcheux dans sa famille au point de vue mental.

Il est accusé d'avoir adressé des menaces de mort à M. le président du tribunal civil de la Rochelle : « Si vous ne me rendez pas justice, a-t-il écrit, je vous brûlerai la cervelle. »

R... prétend être victime de calomnies. On l'a rendu responsable de faits commis par d'autres, alors qu'il était gardien de prison. Il a été déplacé.

On l'accusait, prétend-il, d'avoir excité les hommes à réclamer au sujet de la nourriture. Ce n'est pas sa faute si la quantité de légumes verts allouée par les règlements aux prisonniers n'était pas donnée par le gardien-chef; de même, on lui devait le chauffage, et il prétend qu'on lui a fait payer indûment une somme de 30 fr. pour bois et éclairage.

C'est à la suite de ces difficultés qu'il a été déplacé, qu'il a quitté son poste. Alors l'administration l'a considéré comme démissionnaire et lui a refusé sa retraite qui allait pouvoir lui être accordée.

S'il a quitté l'administration, c'est pour se faire rendre justice; il voulait prouver que des faux rapports avaient été faits contre lui; il reproche au président du tribunal de la Rochelle de n'avoir pas voulu l'écouter, alors que ce magistrat, à maintes reprises, est intervenu en sa faveur pour lui faire obtenir sa retraite. Il prétend d'ailleurs n'avoir pas eu l'intention de tuer M. le président, et si, dit-il, j'avais eu l'intention de le faire, je ne l'aurais pas écrit. Mais il ne cessera de menacer jusqu'au jour où justice lui sera rendue.

R... s'obstine à répéter les mêmes choses, il se meut toujours dans un même cercle d'idées, cercle fort restreint, poursuivant ses récriminations toujours les mêmes. Il a d'ailleurs une foule de placards qu'il se propose d'afficher sur les murs de la ville pour dénoncer l'injustice.

Il ne comprend pas qu'on veuille le faire passer pour fou. Ses écrits sont d'ailleurs l'écho de ses récriminations verbales, mais ne présentent ni incohérence ni idées de grandeur. On ne note pas de troubles de la sensibilité générale ou spéciale chez le nommé R..., qui est sobre.

Nous crûmes pouvoir, après un examen très prolongé, tirer de notre étude de l'inculpé les conclusions suivantes : « R... est, à notre avis, un de ces individus ressemblant, à s'y méprendre, au type décrit sous le nom de *persécutés persécuteurs*. Cette tendance aux

idées de persécution *sans hallucinations de l'ouïe* se rencontre, en général, chez les personnes entachées d'hérédité. (Voir Pothier. *Les aliénés persécuteurs*, Paris, 1886.) Dans le cas de R..., on n'a pas trouvé d'hérédité nerveuse ou mentale. Et on peut toujours objecter qu'il y a une part plus ou moins grande de vérité dans les assertions de ces persécutés, que beaucoup d'hommes à l'état normal se font illusion sur la valeur de leurs griefs.

Néanmoins chez R..., la conduite et les actes sont absolument dirigés par l'idée dominante qu'on a commis à son égard des injustices. Rien ne lui coûte pour poursuivre le but incessant de ses efforts; il ne tient compte d'aucune considération, malgré la multitude des échecs qu'il a éprouvés; il veut arriver à son but, s'élever contre l'injustice de l'administration et il envisage *avec satisfaction* le moment où on pourra lui accorder une retraite avec une petite indemnité. Il est donc difficile de faire la part exacte des manifestations diverses de son intellect, de ce qui se rapproche de l'idée fixe et de ce qui, à un moment donné, pourrait faire croire à une tentative de chantage.

Nous considérons donc que le nommé R..., sans être un persécuté ordinaire, puisqu'il n'a pas d'hallucinations de l'ouïe et que d'autre part il n'est pas non plus un héréditaire, n'en présente pas moins un état mental particulier qui le place sur les frontières de l'aliénation et par conséquent, sur les frontières de l'irresponsabilité. La responsabilité de R... nous paraît donc devoir être très atténuée.

Le tribunal de La Rochelle, adoptant ces conclusions, condamne R... à une peine très minime.

III. — M<sup>me</sup> X..., âgée de vingt-neuf ans, pâle, anémiee, très maigre, est accusée de vols multiples.

Depuis une fausse couche faite il y a trois ans, elle est prise à chaque instant d'hémorragies utérines très fréquentes. Elle rend des caillots de sang énormes et ses règles viennent plusieurs fois par mois, suivant son expression.

De plus, son mari déclare que, depuis près de trois ans, il lui a été impossible d'avoir aucun rapport sexuel avec sa femme, « le canal étant comme bouché ».

Plusieurs médecins ont tenté vainement de l'examiner et nous constatons nous-mêmes l'existence du *vaginisme*. Cependant, après un badigeonnage et une injection de cocaïne, nous parvenons à introduire un petit spéculum de Fergusson dans le vagin. La muqueuse vaginale est rouge, boursoufflée; granulations sur le col utérin avec petites ulcérations.

M<sup>me</sup> X... a des constipations opiniâtres, et vers la dixième côte elle porte une zone très sensible qui amènerait facilement une crise nerveuse par la pression. Cependant elle n'a ni hémianesthésie, ni anesthésie disséminée. Elle est prise souvent d'étouffements et de syncopes consécutives. La grand'mère maternelle est morte aliénée; un de ses frères a un tic nerveux de la face; une tante est considérée comme bizarre, elle est somnambule; une autre tante est morte privée de sa raison à l'âge de vingt-neuf ans. M<sup>me</sup> X... est triste depuis longtemps, se lamente, fait des scènes à tout le monde. Elle est poursuivie sans cesse par l'idée qu'elle *deviendra folle comme sa tante à vingt-neuf ans* et qu'elle mourra à cet âge.

L'information relève contre M<sup>me</sup> X... les faits suivants : depuis trois mois, elle se livre à des vols répétés, s'emparant des objets les plus disparates : côtelettes, morceaux de sucre, dentelles, velours, serviettes, pastilles de gomme, etc.

Ce n'est qu'à la longue qu'elle se souvient d'avoir pris tel ou tel objet dans tel ou tel endroit, et pendant la nuit, elle dit plusieurs fois à son mari avec désespoir : « Mais aide-moi donc ! J'ai idée d'avoir pris quelque chose. » C'est ainsi qu'elle arrive peu à peu à à savoir où elle avait pris les objets qu'on lui réclamait et comment elle les avait pris.

Elle entrait dans un magasin; voyait un objet, le touchait, le mettait sous son manteau ou le remplaçait après l'avoir touché. Elle plaçait les objets emportés dans une armoire, n'importe où, ne s'en occupait plus, ou s'en servait en travaillant devant sa porte. Un jour, elle prit de l'argent sur un comptoir et retourna chez elle avec l'argent dans sa main, sans se cacher. Au moment des vols, M<sup>me</sup> X... avait des hémorragies utérines abondantes et presque continuelles, cela depuis plusieurs mois.

L'ensemble des faits nous porte à voir un lien intime entre les faits reprochés et les troubles nerveux divers de M<sup>me</sup> X... Car, comme dit Legrand du Saulle, les vols sont commis, en général, pendant les règles ou à la veille des époques et la perte de souvenir du vol est une chose à peu près constante chez les voleurs aux étalages. Or, M<sup>me</sup> X... est, avant tout, une héréditaire avec troubles hystériques et vaginisme avec métrite chronique et hémorrhagies utérines. Pour ces raisons, nous crûmes devoir conclure à l'irresponsabilité et M<sup>me</sup> X... fut renvoyée des fins de la plainte.

Depuis cette époque, le vaginisme traité par des mèches iodoformées et les ulcérations utérines amenées par des topiques ont disparu ainsi que les hémorrhagies et les rapports sexuels sont devenus possibles. Il y a du reste à observer que par une sorte d'hérédité homochrome, les troubles nerveux de M<sup>me</sup> X... ont eu leur summum à vingt-neuf ans, comme ceux de sa tante morte aliénée à vingt-neuf ans.

IV. — M<sup>me</sup> X... est atteinte d'aphasie avec hémiplegie droite incomplète; elle a de la cécité verbale, de l'agraphie, la parole volontaire spontanée est abolie, ainsi que la parole en écho; elle ne peut écrire sous la dictée.

Sa famille veut la faire tester et le notaire s'y refuse. Consulté, nous conseillons à la famille de ne pas insister; la tendance de l'hémiplegie droite à disparaître nous fait d'ailleurs penser que l'amélioration pourra survenir et l'aphasie s'amender. Quelques semaines après, cette hémiplegie disparaît en effet. La malade a la compréhension de l'écriture, la compréhension de la parole, la possibilité de copier quelques mots. La parole volontaire spontanée est revenue en grande partie ainsi que la parole en écho; la malade peut lire *un peu*, mais ne peut écrire spontanément. « Je suis malheureuse, disait-elle avec la plus grande lenteur, je sais ce que je veux faire et ne puis le dire; les détails, je ne puis les dire, et je ne puis prononcer les noms propres. »

M<sup>me</sup> X... pouvait-elle tester? Nous le pensâmes pas. Le testament par *acte public* doit être dicté par le testateur. Or, M<sup>me</sup> X... ne pouvait dire les noms propres et brouillait les détails; elle était agraphique et d'ailleurs le notaire n'aurait pu légalement copier son testament; elle ne pouvait donc faire de testament *olographe*.

Le testament *mystique* était aussi chez M<sup>me</sup> X... bien difficile. En effet, elle avait encore de la cécité verbale et n'aurait pu lire le testament après l'avoir dicté, ce qui peut être une cause de nullité. De plus, son oubli des noms propres et l'impossibilité où M<sup>me</sup> X... se trouvait de rassembler les détails nous firent penser que le malade ne nous paraissait pas dans de bonnes conditions pour faire un testament mystique, alors même qu'elle l'eût écrit de sa main.

Depuis plusieurs mois, M<sup>me</sup> X... a repris possession de ses facultés; son aphasie et les troubles variés qui la constituaient ont disparu. Elle a renvoyé de sa maison les parents qui, pendant le cours de sa maladie, avaient agi sur elle pour la faire tester en leur faveur.

Nous ne nous attarderons pas à donner la relation des cas assez nombreux d'aliénés ayant commis des délits ou crimes que nous avons pu observer; nous rappellerons toutefois celui de la fille Madeleine, atteinte d'hystérie avec crises de sommeil, qui a été violée à l'état de léthargie par quatre individus. Mais ce rapport ayant été publié (*Annales médico-psychologiques*, année 1884, p. 83), et relaté par M. Gilles de la Tourette. (*L'hypnotisme au point de vue médico-légal*), nous ne pouvons que le mentionner.

---

## PATHOLOGIE NERVEUSE

---

### DERMONEUROSE STÉRÉOGRAPHIQUE ET ERYTHRASMA CHEZ UN IMBÉCILE ALCOOLIQUE;

Par le D<sup>r</sup> Ernest CHAMBARD, ancien interne des hôpitaux de Paris,  
médecin adjoint des asiles d'aliénés de la Seine.

Nous observons, en ce moment, à la division des hommes de l'asile de Ville-Evrard<sup>1</sup>, un sujet de trente-trois ans, nommé Georges R..., atteint d'un certain degré de débilité mentale et interné au cours d'accidents alcooliques qui présente deux affections cutanées intéressantes : l'une, de nature parasitaire et du ressort de la dermatologie pure ; l'autre, symptomatique d'une véritable névrose vaso-motrice de la peau. La première de ces affections est connue des dermatologistes sous le nom d'*erythrasma* et nous n'en parlerons que pour être complet ; la seconde, qui se rattache davantage à nos études actuelles, n'a pas encore de place bien déterminée dans le cadre nosologique : nous l'appellerons provisoirement *dermoneurose stéréographique*, pour rappeler son caractère objectif le plus remarquable et le plus saillant.

OBSERVATION. — ANTÉCÉDENTS HÉRÉDITAIRES : *Incomplets et peu significatifs*. — ANTÉCÉDENTS PERSONNELS. — ANTÉCÉDENTS PATHOLOGIQUES : *convulsions dans la première enfance ; fièvre typhoïde ; excès alcooliques avoués remontant à plusieurs années ; interne-*

<sup>1</sup> Cette division a été placée, depuis la rédaction de ce travail, sous la direction médicale de M. le D<sup>r</sup> Marandon de Montyel.

ment au cours d'un accès de délire alcoolique subaigu avec idées de persécution, hallucinations injurieuses et terrifiantes de l'ouïe et de la vue. — ETAT ACTUEL : *Habitus et état mental*; fonctions sensitives, motrices, génitales, organiques. — ERYTHRASMA : caractères de cette dermatose; son parasite : le *microspore minutissimum*. — STÉRÉOGRAPHIE CUTANÉE : phases; caractères; conditions occasionnelles; actions des excitants mécaniques, chimiques, électriques de la peau; sensibilité; température locale.

R... (Georges), entre le 3 août 1883 à l'asile de Ville-Evrard avec les certificats suivants :

*Certificat de police* : débilité mentale avec idées confuses de persécution. — Hallucination de l'ouïe : on l'appelle voleur; on menace de le dénoncer. Paroxysme d'agitation. Perte de la vision de l'œil gauche (F. Garnier). — *Certificat d'admission* : débilité mentale avec hallucinations; idées de persécution; excitation passagère; cataracte de l'œil gauche (Magnan). — *Certificat immédiat* : Débilité mentale avec idées de persécution; hallucinations : on l'appelle voleur quand il passe dans les rues (Espiau de Lamaestre).

*Antécédents héréditaires*. — (Fournis par le malade). Père : peintre en bâtiment, mort à trente-huit ans, de rétention d'urine. C'était un homme assez sobre, intelligent et bon. *Grands-parents paternels* : pas de renseignements; *tante paternelle* : rien de particulier.

Mère : morte vers trente-huit ans de pneumonie : elle était bonne, « comme du bon pain » et pas du tout nerveuse. *Grands-parents maternels* : pas de renseignements; *oncle maternel* : musicien, vivant et bien portant.

Six frères, morts tout jeunes d'affections indéterminées.

Les antécédents héréditaires de R... seraient donc négatifs : il ne connaît dans sa famille ni buveur, ni aliéné, ni mauvais sujet, ni criminel.

*Antécédents personnels*. — Né à Paris, R... a fréquenté l'école primaire de sept à treize ans et y a appris péniblement à lire, à écrire et à compter. Il travailla ensuite dans le magasin de papiers peints de son père puis, à dix-neuf ans, devint comme lui peintre en bâtiment, métier qu'il continua jusqu'à son internement. Il ne s'est pas marié et n'aurait jamais eu d'enfants.

*Antécédents pathologiques*. — Vers trois ou quatre ans, convulsions et, plus tard, à une époque que le malade ne peut préciser, fièvre typhoïde. Il n'a jamais eu ni incontinence nocturne d'urine, ni attaque de nerfs, ni accès d'épilepsie, ni agitation choréique, ni affections vénériennes.

Depuis l'âge de vingt-quatre ans, c'est-à-dire depuis cinq ans environ avant son entrée, R... se livrait à quelques excès alcooliques qu'il avoue d'ailleurs de fort bonne grâce. Le matin à cinq heures : café noir; à onze heures : déjeuner avec trois demi-setiers de

vin, suivi du café sans la goutte; à dîner : trois autres demi-setiers, café ordinairement « poussé » par une petite goutte. En outre, R... faisait pour son patron de nombreuses courses pendant lesquelles il absorbait de nombreux demi-setiers et quelques « petites vertes » et passait la soirée chez son marchand de vins qu'il aidait à fermer sa boutique. Enfin, le jour de la paye, « grande ribotte avec les amis ». Les accidents qui ont motivé son arrestation étaient, d'ailleurs, de nature probablement alcoolique : il avait été pris d'une vive agitation, se figurait qu'on allait l'arrêter, entendait des voix l'appeler « voleur » et voyait, pendant la nuit, son père et sa mère à table. C'est bien là le délire psycho-sensoriel avec idées de persécution et hallucinations injurieuses et terrifiantes de l'ouïe et de la vue, qui éclate sous l'influence de l'alcool chez les faibles d'esprit de son espèce et souvent se dédouble : la terreur et les hallucinations visuelles disparaissent en quelques jours alors que les hallucinations de l'ouïe, les idées de persécution et la croyance à la réalité du rêve pathologique persistent un temps qui est quelquefois considérable.

*État actuel. — Habitus et état mental.* R... âgé de vingt-neuf ans à son entrée, est aujourd'hui un garçon de trente-trois ans, de taille moyenne, d'embonpoint modéré, de physionomie douce et ouverte; mais présentant, en dépit de la nullité de ses antécédents héréditaires qui, fournis par lui, ne méritent aucune confiance, divers stigmates physiques de dégénérescence : tête, assez symétrique, mais, cylindrique, haute, étroite et fortement aplatie latéralement; oreilles normales; voûte palatine ogivale; mâchoire inférieure prognatha, de sorte que ses dents débordent et recouvrent celles de la mâchoire supérieure. Il offre, en outre, quelques attributs d'une constitution scrofuleuse : les chairs de sa figure sont flasques et molles, son nez et ses lèvres sont gros, ses extrémités sont froides et cyanosées et il porte à la région cervicale et surtout sous la mâchoire, un chapelet de ganglions hypertrophiés. — Il est atteint d'une cataracte dure, d'un blanc opaque, de l'œil gauche qui détermine le strabisme externe de cet œil. Ses organes génitaux, enfin, sont bien développés et son anus est normal.

L'excitation maniaque avec délire hallucinatoire dont R... était atteint, lors de son entrée, s'était calmée paraît-il au bout de quelques jours. Il est aujourd'hui très raisonnable et cherche à se rendre utile. C'est un bon garçon, doux, serviable, d'humeur égale et plaisante; mais d'intelligence très bornée et d'instruction presque nulle. Il n'a nullement le caractère d'un hystérique ou d'un épileptique.

*Fonctions sensitives et motrices.* — 1° *Odorat* : R... reconnaît des deux narines l'essence de térébenthine; il sent l'odeur du chloro-



forme et de l'éther; mais sans reconnaître ces substances; il prend l'acide acétique pour de l'alcali et reconnaît ensuite l'odeur de l'ammoniaque tout en soutenant que le flacon précédent renfermait de l'alcali moins fort. Il trouve enfin à l'essence de fenouil une odeur d'orange et à l'essence de menthe une odeur de camphre, erreur que commettent d'ailleurs beaucoup de personnes.

2° *Goût*. — Le malade trouve à une goutte d'alcool mise sur sa langue, un goût « fort »; mais n'en reconnaît pas la nature. Il apprécie le goût sucré de la glycérine et se plaint de l'amertume de l'acide picrique. Sa sensibilité gustative est égale des deux côtés.

3° *Vue*. — Toutes les couleurs sont parfaitement reconnues au moins quant à leur teinte fondamentale : une solution d'acide picrique est jaune; la solution d'éosine primerose : rouge pâle; le bleu de méthyle : bleu; le violet de gentiane : violet; le vert d'aniline est moins bien reconnu : le malade le voit aussi violet. La cataracte qui le prive entièrement de la vision de l'œil gauche ne nous permet naturellement pas d'explorer comparativement la sensibilité visuelle de ses deux yeux.

4° *Ouïe*. — L'ouïe paraît normale et à peu près égale des deux côtés, tant pour la voie chuchotée que pour le tic tac de la montre qui est entendu à près d'un mètre et demi.

5° *Toucher*. — Toutes les sensibilités tactiles sont normales, et également développées des deux côtés : le contact, la pression, la piqure, les excitations galvaniques et faradiques sont parfaitement perçues. La *sens de position* est également intact.

Les fonctions sensitives sont donc, chez notre malade, tout à fait normales et s'il commet quelques erreurs dans la reconnaissance de certaines substances sapides ou odorantes, d'ailleurs peu connues de lui, on ne peut guère les attribuer qu'à son ignorance : encore on en rencontre bien de plus graves chez des sujets plus intelligents et plus instruits. Nous n'avons enfin, constaté chez lui, ni anesthésie, ni hyperesthésie partielles, ni zones hystérogènes, ni sensibilité testiculaire.

La force musculaire de R... sans être considérable est suffisante et il se livre, sans se plaindre de la moindre fatigue, aux divers soins d'intérieur dont il est chargé. Trois épreuves dynamométriques successives ont donné les résultats suivants auxquels la mauvaise construction des dynamomètres actuels enlève à peu près toute valeur absolue mais qui permettent, du moins, de comparer l'effort de préhension qu'il peut développer avec l'une ou l'autre main.

	main droite.	main gauche.	différence.	moyenne.
1 <sup>re</sup> expérience.....	54	49	5	51,50
2 <sup>e</sup> expérience.....	51	51	8	51
3 <sup>e</sup> expérience.....	52	47	5	49,50
Moyenne.....	52,30	49	3	30,65

**Fonctions génitales.** — Bien que ses organes génitaux n'offrent aucune anomalie de conformation et soient bien développés, R... prétend ne s'être jamais masturbé et n'avoir jamais coïté : il n'aurait que de rares érections sans éjaculations et sans désirs vénériens. Il ne se serait pas, livré à la pédérastie et son anus, non plus que sa verge, ne présentent aucune déformation compromettante : nous lui laissons, bien entendu, toute la responsabilité de ses dires à cet égard.

**Fonctions organiques.** — Les fonctions organiques sont absolument normales, chez R... et tous ceux de ses organes qui sont accessibles à l'exploration clinique paraissent être en excellent état : il boit, mange et dort bien, ses digestions sont des plus régulières et sa santé générale est absolument satisfaisante.

Le malade, cependant, boit et urine beaucoup. Son urine est ambrée, légèrement trouble et sa quantité varie de 1500 à 2000 centimètres cubes. Nous l'avons analysée à diverses reprises et nous donnerons ici trois de ces analyses.

Quantité.....	2000	2100	2500
Densité.....	1017 <sup>1</sup>	1014	1009
Réaction .....	acide	acide	faibl. acide
Urée.....	38 <sup>2</sup>	34 <sup>20</sup>	31,59
Chlorures.....	5,60	4,12	"
Albumine....	néant	néant	néant
Sucre.....	néant	néant	néant
Éléments figurés..	néant	néant	néant

**Erythrasma.** — En déshabillant R... pour explorer sa sensibilité tactile, nous découvrîmes qu'il était porteur d'une affection cutanée que nous ne croyons pas fort rare, mais que beaucoup de médecins peu versés en dermatologie méconnaissent ou confondent avec d'autres dermatoses plus vulgaires : nous voulons parler de l'érythrasma.

A la partie supérieure de la face interne des cuisses, à la région inguino-crurale en un mot et dans la portion de cette région qui est immédiatement en rapport avec le scrotum, existe symétriquement de chaque côté, un placard érythémateux, à bords nets et très légèrement saillants, à contours festonnés et arrondis, à surface brun rougeâtre, sèche, au niveau de laquelle l'épiderme, légèrement épaissi se détache sous l'action de l'ongle, en très fines squames furfuracées. Le placard gauche, qui répond à celles des bourses qui descend le plus bas, est notablement plus étendu que celui du côté droit. L'examen microscopique des squames, sur

<sup>1</sup> Au pèse-urine.

<sup>2</sup> Procédé d'Esbach.

<sup>3</sup> Méthode volumétrique.

lequel nous reviendrons, nous y montra facilement la présence du parasite de l'érythrasma : le microsporon minutissimum.

Le malade ne sait à quelle époque faire remonter le début de cette affection qui ne s'accompagne d'ailleurs que d'une démangeaison insignifiante et sur laquelle il ne songeait nullement à attirer notre attention.

*Stérogaphie cutanée.* — C'est aussi par hasard en voyant se dessiner sur sa peau, d'abord en rouge, puis en relief les objets qui s'étaient trouvés en contact avec elle, que nous avons découvert la dermaloneurose assez rare dont R... est atteint et à laquelle nous consacrons ce travail.

Toute excitation mécanique de la peau et des dermo-muqueuses détermine chez lui l'apparition d'une papule d'urticaire dont l'évolution et les caractères objectifs sont identiques à ceux d'une papule d'urticaire spontanée et dont la configuration est subordonnée à celle du corps excitant lorsqu'il est simplement appliqué sur le tégument ou à son trajet lorsqu'on l'a promené à la surface de cette membrane; aussi peut-on imprimer un objet quelconque sur la peau de notre malade comme sur un cachet de cire ou dessiner à la surface de son corps les figures les plus compliquées. Ces empreintes et ces dessins sont visibles même à une grande distance et nous les avons facilement reproduites par la photographie.

Traçons légèrement avec un corps moussé, baguette de verre ou cylindre de papier roulé, sur la région sternale de R... une raie rectiligne. Nous voyons d'abord apparaître une strie mince, pâle, très fugitive qui se montre immédiatement au contact du style traceur, le suit dans sa course et s'évanouit aussitôt après son passage. Moins d'une minute après, se détache à la même place une strie rosée, érythémateuse, qui gagne rapidement en intensité et en largeur et devient bientôt une bande d'un rouge vif, visible à plusieurs mètres de distance, beaucoup plus large que la ligne pâle primitive. Cinq ou six minutes plus tard, la bande rouge se soulève, pâlit dans sa région axiale, reste érythémateuse sur les bords et se transforme en une véritable papule linéaire d'urticaire dont la longueur varie, selon les dimensions du corps moussé promené sur la peau, de cinq à dix millimètres et dont le relief qui augmente encore pendant plusieurs minutes, peut dépasser deux millimètres. Cette papule ne s'efface que très lentement et peut persister au moins une heure.

Si l'excitation est plus vive, si nous appuyons un peu fortement le style traceur, la ligne pâle primitive, au lieu de disparaître aussitôt, persiste quelques instants : elle se borde de deux zones érythémateuses diffuses qui s'élargissent dans les deux sens, ne tardent pas à se réunir en l'absorbant tout entière; puis la bande rouge ainsi constituée se soulève, pâlit à sa partie axiale et se transforme peu à peu en papule ortiée.

Quelle que soit donc l'intensité de l'excitation mécanique dont la peau et aussi les dermo-muqueuses, telles que la muqueuse buccale, sont le siège, l'évolution des papules ainsi déterminées, passe avec celle des papules d'urticaire, par les phases successives suivantes :

1° Au contact du corps excitant : pâleur subite et fugitive, si l'excitation est faible et rapide ; plus durable dans le cas contraire, due à la contraction probablement réflexe des vaso-moteurs cutanés au niveau précis de la région excitée. (*Phase d'ischémie vasomotrice.*)

2° Quelques instants après, apparition d'une zone érythémateuse large et diffuse due à la dilatation neuro-paralytique des vaisseaux de la région excitée et même, par propagation, des régions marginales voisines. (*Phase érythémateuse par congestion neuro-paralytique.*)

3° Au bout de quelques minutes, apparition d'une papule érythémateuse, répondant exactement comme forme et dimensions à la macule érythémateuse qui lui sert de base, due à l'œdème périvasculaire déterminé par le ralentissement de la circulation sanguine dans les vaisseaux paralysés. (*Phase de papulation par œdème neuro-paralytique.*)

4° Presque en même temps, anémie relative des régions centrales ou axiales de la papule érythémateuse, due à la compression secondaire des vaisseaux cutanés par la sérosité œdémateuse. (*Phase d'ischémie mécanique secondaire.*)

5° Enfin, disparition très lente des papules, due à la résorption de la sérosité œdémateuse par les espaces lymphatiques de la peau et retour progressif à l'état normal. (*Phase de résorption lymphatique.*)

Telle est l'évolution et tels sont les caractères objectifs des plaques d'urticaire artificiel que détermine chez R... toute excitation mécanique des téguments externes, quelque légère qu'elle soit. Malgré leur identité morphologique complète avec la papule d'urticaire spontané, elles ne s'accompagnent d'aucun trouble de la sensibilité, d'aucun prurit. A leur niveau cependant, il existe une notable élévation de température ainsi que nous nous en sommes assuré en appliquant comparativement, pendant un même laps de temps de quinze minutes, un thermomètre à température locale aux deux régions symétriques du corps dont l'une était couverte d'une large papule ortiée artificielle. Voici les résultats de l'une de nos expériences à ce sujet :

Région deltoïdienne droite : large papule.	35°7
Région deltoïdienne gauche normale.....	33°7
	<hr/> 2°0

Après avoir bien précisé les caractères et l'évolution des papules

ortiiées dont on peut si facilement couvrir la peau de R..., nous sommes attaché à déterminer les conditions qui président à leur développement :

L'influence des *excitations mécaniques* de la peau a d'abord attiré notre attention. Nous avons vu que tout objet appliqué sur les téguments de R... ou promené à leur surface laisse sur eux son empreinte ou la trace écrite en relief de son passage. L'on conçoit dès lors que l'expérience puisse être variée de mille manières. C'est ainsi que l'on peut à volonté imprimer sur la peau du patient le chiffre d'un cachet ou l'effigie d'une pièce de monnaie, dessiner sur elle avec un style moussé des figures ou des inscriptions quelconques, la cribler de petites piqûres d'aiguille dont chacune, d'abord imperceptible, deviendra bientôt une papule conique de plusieurs millimètres de diamètre, la couturer de lignes saillantes dues à la constriction des membres et du tronc par des liens circulaires ou la marquer de l'empreinte en relief d'une main, stigmaté indéniable d'une claque bien appliquée. — Mais quelque pittoresques que puissent être ces effets, ils ne nous en apprendront pas plus que le simple tracé linéaire auquel nous avons demandé notre expérience fondamentale et nous ne les multiplierons pas davantage.

Un jet d'eau, compact ou divisé, et lancé avec une certaine force (douche en colonne et en pluie) détermine à la surface de la peau de R... les mêmes phénomènes que le contact et le passage d'un corps résistant (*l'excitation hydro-mécanique*). La *douche en lame* produit, partout où elle est proménée, une large bande érythémateuse qui ne tarde pas à devenir papuleuse. Avec la *douche en pluie*, les effets sont encore plus curieux. Chaque gouttelle d'eau produit sa macule érythémateuse, puis sa papule d'abord congestive, puis ortiée, de sorte qu'en localisant avec un peu de soin l'action du jet d'eau divisée, l'on pourrait imprimer dans le corps du malade des éruptions génériques artificielles dont l'origine embarrasserait peut-être plus d'un dermatologiste non prévenu. Après avoir aspergé les flancs et la face interne des cuisses de R..., nous vîmes les régions se couvrir d'une magnifique « roséole syphilitique », qui devint bientôt une non moins belle roséole papuleuse et apparut, en quelques points, des pupules d'urticaire type dont aucun dermatologiste n'aurait révoquée en doute la légitimité.

Les *excitations électriques* de la peau ne nous donnèrent pas des résultats aussi positifs que nous l'avions espéré; nous en dirons cependant quelques mots.

L'*électricité statique* fut d'abord essayée. Nous dirigeâmes sur la peau de R... des étincelles d'une longueur variant de 1 à 15 ou 20 centimètres tirés du conducteur d'une machine diélectrique de Carré, dont les plateaux inducteur et induit mesurent respec-

tivement 35 et 50 centimètres, puis la décharge, modérée d'aileurs, d'une bouteille de Leyde. L'effet fut absolument nul et ce résultat négatif nous surprit d'autant plus que les étincelles de cette machine avaient souvent déterminé chez nous l'apparition de papules ecchymotiques.

La *faradisation* fut suivie d'effets un peu plus probants :

Le courant induit d'un appareil à chariot du type Dubois-Raymond, avec interruptions fréquentes, localisé à la peau à l'aide d'un bouton métallique sec, ne détermina ni rougeur ni papulation.

L'application du pinceau métallique fut suivie d'une série de très petites papules confluentes qui pouvaient être simplement dues à l'excitation mécanique produite par le contact des fils qui constituent le rhéophore. L'application pendant quelques secondes d'un tampon circulaire recouvert de peau humectée d'eau, fut cependant suivie de l'apparition d'une macule érythémateuse de même forme et de même dimension qui se recouvrit bientôt d'une série de papules coniques lesquelles, en se développant, tendaient à se fusionner et rien de semblable ne se produisait ou, du moins, tout se bornait à une légère rougeur, lorsque l'on appliquait le tampon sans faire passer le courant. Il semble donc qu'un courant induit, assez intense et assez pénétrant, produise sur la peau de R... des effets neuro-paralytiques analogues à ceux que déterminent les excitations mécaniques.

Les effets d'un *courant galvanique* fourni par une pile Leclanché furent moins bien caractérisés. Nous appliquâmes d'abord sous la clavicule du malade deux plaques en étain, recouvertes d'une peau humide, mais sans faire passer le courant. Cette application, prolongée pendant une minute, ne fut suivie que d'une rougeur peu marquée, dessinant surtout la circonférence des plaques, qui ne fut suivie d'aucune papulation et disparut rapidement. Les plaques étant placées de nouveau, sur une région cutanée très voisine, nous fîmes passer progressivement pendant une minute, un courant de 5 milliampères, qui monta pendant l'expérience à 6 milliampères : le résultat fut également nul. Il fallut un courant de 18 milliampères, maintenu pendant trois minutes, pour amener l'apparition, tant au pôle positif qu'au pôle négatif, de disques érythémateux légèrement chagrinés, mais sans papulation véritable.

Nous ne fûmes pas plus heureux en essayant de provoquer l'urticaire, chez R..., au moyen d'excitants chimiques, tels que l'application d'un sinapisme. Ce topique produit, chez lui, comme chez tout le monde une rougeur bien marquée ; mais sans tendance à la papulation. L'ingestion de divers aliments dont le rôle dans la production de l'urticaire pathogénétique est bien connu, resta également sans résultat et c'est en pure perte que nous fîmes

ingérer à notre malade, en une seule fois, trois douzaines de moules : il trouva ces mollusques fort à son goût, se déclara tout prêt à renouveler l'expérience aussi souvent que nous le voudrions, mais n'eut ni le moindre embarras gastrique ni la plus petite éruption cutanée.

Le malade dont nous venons de relater l'histoire, mérite d'attirer à la fois l'attention des dermatologistes et des neurologistes : il réunit, en effet, par une coïncidence assez heureuse deux affections rares de la peau, l'une parasitaire, l'*érythrasma*, l'autre, d'origine vaso-motrice à laquelle nous donnerons, au moins provisoirement, le nom de *stéréographie cutanée*.

I. — L'*érythrasma*, décrite comme une dermatose parasitaire distincte, par Burchardt, en 1859 et von Bacrensprung, en 1862, était encore méconnue ou niée par la plupart des dermatologistes, lorsqu'en 1879, M. E. Besnier, attira de nouveau l'attention sur lui et mit son existence hors de doute. Quelques années plus tard, en 1881, l'un des élèves les plus distingués de ce maître, M. Balzer, consacra à l'*érythrasma* un travail descriptif court, mais substantiel, auquel nous ne pouvons que renvoyer le lecteur<sup>1</sup>.

R... nous offre un cas d'*érythrasma* tellement typique que nous n'eûmes aucune difficulté à le diagnostiquer même avant tout examen microscopique. Ces placards, siégeant à la région inguino-crurale, bien limités, d'un rouge brun sombre, presque prurigineux, couverts d'une fine desquamation furfuracée sont bien différents des surfaces diffuses, humides, douloureuses ou prurigineuses, rouges vif ou couvertes de squames lamelli-

<sup>1</sup> Balzer. — *De l'Erythrasma* (Annales de dermatologie et de syphiligraphie, n° 12. 1883).

formes ou de croûtes de l'intertrigo et de l'eczéma de cette région. Seul, l'érythème trichophytique pourrait en imposer; mais, alors même qu'il n'affecte pas la forme circinée qui lui est habituelle, il est plus rouge, plus squameux, plus diffus et plus douloureux. Son parasite, d'ailleurs, est tout autre; mais ce n'est pas ici le lieu de faire de la dermatologie.

L'examen microscopique des squames récoltées en raclant légèrement, à l'aide d'un rasoir, la surface des placards érythrasmateux de R..., a pleinement confirmé notre diagnostic et nous avons constaté l'existence du *Microsporon minutissimum* de Burchardt dont Balzer a récemment donné, dans le travail que nous citons tout à l'heure, une description très précise à laquelle nous n'avons rien à ajouter. Sa préparation est facile (éther, éosine primérose et conservation dans l'eau sucrée phéniquée ou le baume); mais son extrême petitesse en rend l'étude assez minutieuse : des objectifs puissants et à grand angle sont nécessaires pour le bien voir et nous nous sommes servis pour l'examiner de l'immersion homogène de 1:20 de Leitz avec le concentrateur d'Abbé.

Chez un imbécile sans prétention tel que R... le pronostic de l'érythrasma, affection toute locale, indolente et très peu contagieuse, n'offre aucune espèce de gravité et bien que nous puissions le guérir en deux ou trois semaines, nous n'éprouvons aucun remords à lui conserver quelque temps cette dermatose comme une curiosité à montrer aux visiteurs du service; il en serait tout autrement chez une jolie femme, aussi importe-t-il que les médecins apprennent à connaître et à guérir cette petite affection dont la gravité est



nulle, mais qui peut, quelquefois, avoir au point de vue esthétique, une certaine importance.

II. — Nous ne connaissons encore, au moins dans la littérature médicale française, que peu d'exemples de la dermatose vaso-motrice à laquelle ce petit travail est spécialement consacré.

La plupart ont été observés chez des femmes hystériques. Chez une de ces malades, M. Huchard<sup>1</sup> a vu, au moment des époques menstruelles, survenir des hémoptysies abondantes qu'annonçaient des plaques d'urticaire et des troubles vaso-moteurs de la peau; mais il s'agissait là, si nous ne nous trompons, d'urticaire nerveuse spontanée. Chez deux hystériques bien connues du service de M. Charcot<sup>2</sup> l'on peut tracer, avec une épingle, des caractères quelconques qui se dessinent d'abord en rouge, puis avec un relief de un ou deux millimètres. L'observation la plus complète que nous possédions à cet égard est celle de cette hystérique anesthésique, fille d'hystérique, que M. Dujardin-Beaumetz présenta le 11 janvier 1887 à la Société médicale des hôpitaux<sup>3</sup>, sur la peau de laquelle l'on pouvait écrire en relief avec tant de netteté que M. Mesnet, appelé à voir cette malade, lui avait donné le nom de « femme cliché, femme autographique » sous lequel elle était connue dans le service.

Si l'hystérie semble favoriser les troubles vaso-moteurs de la peau et notamment la stéréographie

<sup>1</sup> Huchard. — *Traité des névroses* d'Axenfeld. 2<sup>e</sup> édition, 1883.

<sup>2</sup> Bourneville et Regnard. — *Iconographie photographique de la Salpêtrière*, t. III. 1879-81.

<sup>3</sup> Dujardin-Beaumetz. — La femme autographique. *Soc. méd. des hôp.* séance du 11 juillet 1879, et *Annales de dermatologie et de syphiligraphie*, n<sup>o</sup> I. 1880.

cutanée, les hystériques n'en ont pas le monopole, ainsi que le démontrent deux faits sommairement rapportés par M. Huchard, d'autres de MM. Duguet et Vulpian<sup>1</sup> et surtout le nôtre. Si, en effet, R... est un faible d'esprit, presque un imbécile, nous ne saurions le regarder comme un hystérique : il n'en a ni les stigmates, ni les accidents essentiels, ni les allures, ni le caractère.

D'autre part, des phénomènes vaso-moteurs analogues à ceux que nous observons chez notre malade, mais beaucoup moins prononcés, s'observent sur la peau de certains sujets atteints de pyrexie, adynamiques, telle que la dothiéntenterie et d'affections centrales ou même périphériques du système nerveux : la raie rouge que l'on trace sur le ventre des typhiques et des sujets atteints de méningite est une expérience classique et M. Vulpian<sup>2</sup> a vu des raies pâles ou rouges, d'anémie ou d'hyperhémie cutanée, se montrer avec facilité sous l'influence d'une friction légère sur les membres malades de sujets paraplégiques, hémiplégiques ou même simplement atteints de sciatique. Ces conditions pathologiques prédisposantes ne sauraient être invoquées dans le cas de R... qui jouit d'une excellente santé.

Les conditions prédisposantes de la névrose dermostéréographique que nous étudions nous sont donc inconnues et nous pouvons seulement inférer de notre observation que les excitations mécaniques de la peau, même très légères, ont sur sa détermination une influence occasionnelle évidente, puissante et

<sup>1</sup> Vulpian. — *Communication orale* à M. Dujardin-Berumetz.

<sup>2</sup> Vulpian. — *Leçons sur l'appareil vaso-moteur*, t. I. 1874.

presque exclusive. L'urticaire provoquée mécaniquement diffère beaucoup à cet égard de l'urticaire dite spontanée et les causes occasionnelles de l'une demeurent sans action sensible sur l'apparition de l'autre.

Resterait à étudier le mécanisme, c'est-à-dire le comment de ces troubles vaso-moteurs dont l'expression la plus complète paraît être la papule ortiée, qu'elle soit spontanée c'est-à-dire réflexe, ou consécutive, comme dans le cas que nous envisageons, à des excitations mécaniques de la peau. Les phases successives et le mécanisme de ces phénomènes ont été bien étudiés par M. Marey<sup>1</sup>, M. Petrowski<sup>2</sup> et surtout, au point de vue histologique, par notre maître et ami le professeur Renaut<sup>3</sup>, dans son remarquable article *dermatoses* du *Dictionnaire encyclopédique* et nous aimons mieux renvoyer le lecteur aux travaux que nous venons de citer que d'aborder, en ce moment, à propos d'une simple observation, une question complexe et difficile. Nous ferons seulement remarquer, en terminant, l'absence complète, chez notre malade du moins, de prurit au niveau des papules, caractère négatif qui semble infirmer la manière de voir de ceux qui rattachent le prurit ortié vulgaire à une compression des nerfs intradermiques par la sérosité épanchée dans l'épaisseur du derme<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> Marey. — *Mémoire sur la contractilité vasculaire* (*Ann. des sc. naturelles*, 1851, t. IX).

<sup>2</sup> Petrowski. — *Verhalten Haut gegen leichte mechanische Reizung* (*Centralblatt*, 1873).

<sup>3</sup> Renaut. — Art. *Dermatoses*, in *Dict. encyclopédique des sciences médicales*.

<sup>4</sup> Depuis la rédaction de ce travail. M. Lowff, a présenté, sous le nom d'*Urticaire graphique*, un cas analogue à la Société médico-psychologique (*Annales médico-psychologiques*. N° de novembre 1888).

# CLINIQUE NERVEUSE

---

## RECHERCHES CLINIQUES ET EXPÉRIMENTALES SUR LES ACCIDENTS SURVENANT PAR L'EMPLOI DES SCAPHANDRES<sup>1</sup> ;

Par M. le Dr MICHEL CATSARAS,

Professeur agrégé de la Faculté d'Athènes; Médecin de l'asile de Dromocaitis; Membre de la Société Médico-psychologique de Paris.

**III. PÉRIODE DES SYNDRÔMES SPASMODIQUES ET TABÉTOÏDES.**— Cette période commence avec les symptômes spasmodiques et tabétoïdes. L'étude attentive des différents symptômes qui constituent cette période nous permet de mettre en relief : 1° des symptômes positifs, c'est-à-dire des symptômes qui peuvent figurer au tableau de cette forme; 2° des symptômes négatifs, c'est-à-dire des symptômes qui ne peuvent et ne doivent même pas prendre part à la constitution de cette forme clinique d'accidents spinaux.

**A. Symptômes positifs.** — On voit que dans notre tableau, ces symptômes sont divisés en cinq groupes : 1° Syndrôme de symptômes spasmodiques; 2° syndrome de symptômes tabétoïdes; 3° symptômes vasomoteurs; 4° symptômes vésicaux; 5° symptômes rectaux.

a). *Syndrôme de symptômes spasmodiques.*— Si l'on jette un coup d'œil au tableau précédent, on est en

<sup>1</sup> Voir *Archives de Neurologie*, n° 47, p. 145, n° 48, p. 246.

droit d'affirmer que ce syndrome est constant et que loin de faire défaut, il est au contraire représenté d'une manière constante dans toutes les observations; par cela même, il devient un des caractères majeurs et fondamentaux de cette forme; c'est encore une nouvelle confirmation de la loi que nous avons déjà posée, que presque toutes les paraplégies, pour ne pas dire toutes (mot qui sonne toujours mal aux oreilles), provenant de l'emploi des scaphandres, sont spasmodiques.

Quant à l'exposé des symptômes dont l'ensemble constitue le syndrome de la paraplégie spasmodique, nous serons bref, car ils ne diffèrent pas de ceux qui ont été observés au syndrome spasmodique de notre forme centrale spinale latérale, dont il est le *seul* aboutissant par excellence; et pour éviter la répétition, nous nous contenterons de les énumérer tout simplement. Ce sont l'exaltation des réflexes, l'épilepsie spinale aussi bien spontanée que provoquée, les secousses, la dyscampsie articulaire, les contractures passagères et enfin la démarche spasmodique. L'étude de l'évolution du syndrome spasmodique de cette forme a présenté les mêmes caractères dans sa marche que celui de la forme centrale spinale latérale : à savoir un mois environ après l'invasion de la paraplégie ce syndrome commence à se développer, ce qui est indiqué par l'exaltation des réflexes et l'épilepsie spinale; un peu plus tard, les secousses, la dyscampsie articulaire, les contractures passagères viennent s'ajouter au tableau, enfin la rigidité musculaire ayant augmenté d'intensité donne naissance à la démarche spasmodique. Là l'évolution s'arrête et

le syndrome spasmodique fait sa station définitive. Maintenant, de deux choses l'une, ou bien ce syndrome rétrograde, cette rétrogression pouvant marcher un peu plus rapidement à un des membres inférieurs (Obs. XV, XVII, XIX), pouvant même aller jusqu'à la disparition complète de ce syndrome (Obs. XIV) ou bien il ne rétrograde que très peu ; en d'autres termes, il reste presque stationnaire. Mais il n'y a pas une seule observation, de quelque ancienne date qu'elle soit, dont le syndrome soit arrivé à la contracture permanente, au pied bot spasmodique.

b). *Syndrome de symptômes tabétoïdes et sensitifs.* — Nous voilà arrivés à l'étude d'un autre syndrome qui ne peut, qui ne doit même pas manquer de jouer son rôle dans la scène morbide de cette forme spinale. On a pu facilement remarquer que ce syndrome n'a jamais fait défaut dans aucune observation. En raison de sa constance, il devient lui aussi au même titre que le syndrome spasmodique un caractère fondamental. Ces deux syndromes caractérisent la forme centrale postéro-latérale. Le syndrome de symptômes tabétoïdes sert à la différencier de la forme centrale latérale. L'existence constante au contraire du syndrome spasmodique la distingue de la forme centrale postérieure. Les différents symptômes qui constituent ce syndrome sont :

α). *Les douleurs fulgurantes, constrictives et en ceinture.* — Les douleurs qui avaient le caractère de fulgurance ont été présentées par tous nos malades. Dans la plupart des cas, les douleurs fulgurantes viennent par crises, qui durent tantôt quelques heures seulement (Obs. XIV, XIX), et tantôt quelques

jours (2-3) (OBS. XV et XVIII). Il est des cas où les douleurs viennent isolées et à des intervalles très irréguliers (OBS. XVII). Il va sans dire qu'elles peuvent exister et par crises et isolées (OBS. XVI).

Les douleurs qui avaient le caractère de constriction avaient été présentées par le malade de l'OBSERVATION XV. Quant aux douleurs en ceinture, elles n'ont existé que chez les malades des OBSERVATIONS XIV et XVI.

β). *Troubles du sens musculaire.* — Ces troubles ont consisté chez nos malades : 1° au signe de Romberg qui a existé dans toutes les observations; en conséquence, c'est un symptôme constant; 2° à la difficulté de marcher les yeux fermés et dans l'obscurité, qui a été présentée par tous les malades; 3° à la perte de notion de position des membres présentée par les malades des OBSERVATIONS XV, XVI, XVII, XVIII.

γ). *Symptômes sensitifs.* — Nous avons vu qu'à la deuxième période, ces troubles marchent de compagnie avec les troubles de la motilité, sous forme de paralysie, c'est-à-dire d'anesthésie. Plus tard ces troubles peuvent, soit disparaître complètement (OBS. XV et XIX); soit se localiser, et alors, au lieu d'avoir des anesthésies généralisées, nous avons des dysesthésies ou anesthésies en plaques; soit enfin changer de forme et se pervertir. Cette perversion est très curieuse pour le malade de l'OBSERVATION XVII; ainsi quand on pince à l'aide d'un instrument piquant, par exemple une aiguille, une région quelconque du membre droit, le malade ressent la même sensation de picotements d'aiguilles sur toute la longueur du membre. La même sensation se produit par le con-

tact. L'application du froid ne produit plus la même sensation de picotements d'aiguilles, mais un sentiment très désagréable et indéfinissable de tout le membre.

δ). *Crises gastriques.* — Elles ont existé seulement chez le malade de l'OBSERVATION XVI et avaient tous les caractères de crises gastriques, soit tabétiques, soit symptomatiques d'une autre maladie organique du système nerveux central. — Très souvent, elles accompagnaient les douleurs fulgurantes, mais quelquefois elles survenaient d'une manière isolée. Elles n'e duraient que quelques heures.

c). *Symptômes vaso-moteurs.* — Parmi les six observations rapportées il n'y en a guère que trois qui aient présenté des troubles vasomoteurs, ayant consisté en une hyperhidrose de la plante du pied gauche (Obs. XV) et en une anidrose du pied droit pour l'OBSERVATION XVI, des pieds pour l'OBSERVATION XIX.

d). *Symptômes vésicaux.* — Tandis qu'au commencement les troubles de la vessie accompagnent presque constamment la paralysie de la sensibilité et de la motilité, à une étape plus ou moins ultérieure ils s'atténuent et plusieurs fois ils disparaissent; c'est ce qui est arrivé aux OBSERVATIONS XVI, XVII et XVIII. Les symptômes vésicaux qui ont survécu chez les trois autres malades au moins jusqu'au moment de notre examen, consistent en difficulté d'uriner survenant de temps en temps pour l'OBSERVATION XVI; en fréquence d'uriner, venant par intervalles irréguliers et parfois accompagnée d'incontinence pour l'OBSERVATION XVII; en incontinence opiniâtre pour l'OBSERVATION XVIII.



Quant aux troubles du côté du rectum, nous ne les rencontrons plus que chez le malade de l'OBSERVATION XVIII, qui a une incontinence de selles intermittente.

**B. Symptômes négatifs.**— Après avoir déjà décrit les divers groupes de symptômes positifs, dont nous avons surtout mis en relief deux syndrômes symptomatiques qui sont d'une importance capitale et très constants, c'est-à-dire les syndrômes spasmodique et tabétoïde qui constituent les deux caractères *sine qua non* de cette forme, passons à l'examen très rapide des symptômes négatifs. Les symptômes négatifs sont de deux ordres :

a). Les *symptômes myatrophiques*, qui n'ont jamais existé dans nos observations, ce qui prouve une fois de plus cette loi négative que nous avons déjà formulée, à savoir que dans l'immense majorité des cas, les paralysies, provenant de l'emploi de scaphandres ne sont pas accompagnées de myatrophie.

b). *Symptômes céphaliques*. — Tandis qu'on est surpris de la fréquence des symptômes céphaliques à la période très fugitive du début, au contraire plus tard, il n'y a pas un seul symptôme qui figure au tableau clinique. — Pour peu qu'on fixe son attention sur la symptomatologie de la première période, on est frappé et de la multiplicité et de la variabilité des symptômes du début de cette forme en d'autres termes le début est éminemment polymorphe. Mais du moment qu'elle passe à la deuxième période, le polymorphisme disparaît et l'uniformité fait son apparition par un complexe symptomatique presque invariable pour tous

les cas, c'est-à-dire, paralysie motrice et sensitive, rétention d'urines et de selles; à une étape plus ou moins ultérieure l'uniformité devient presque monotone; en effet, le tableau clinique aboutit à un fond commun existant chez tous les malades et caractérisé par deux syndrômes, celui de symptômes spasmodiques et celui des symptômes tabétoïdes.

Donc entrée en scène polymorphe et uniformité du dénouement comme caractères cliniques généraux; les nuances cliniques spéciales de symptômes du début, l'intervalle spécial entre la disparition des symptômes du début et l'invasion de la paraplégie, le mode de l'invasion de celle-ci, les symptômes positifs et les symptômes négatifs de l'étape ultérieure de la maladie comme caractères partiels, enfin la marche de l'affection qui est dans la plupart des cas rétrogressive, parfois peu rétrogressive mais jamais progressive, tous ces caractères, dis-je, pris dans leur ensemble servent à spécialiser notre forme centrale spinale postéro-latérale. — Car son tableau clinique, tel qu'il existe pour cette forme ne se rencontre dans aucune autre maladie connue du système nerveux central.

#### C. — FORME CENTRALE SPINALE POSTÉRIEURE.

OBSERVATION XX (M. P. Marie). — Gromillet, trente-huit ans, mécanicien, père mort d'apoplexie; pas d'autres antécédents héréditaires.

Marié depuis 1871 (quatre ans après son accident, sans enfants). Bonne santé antérieure, quelques blennorrhagies, jamais de chancre ni d'accidents syphilitiques quelconques, pas d'alcoolisme. Jamais d'accidents d'impaludisme. — Entré dans la marine à dix-huit ans comme mécanicien chauffeur.

Le 30 janvier 1868, dans la rade d'Aden, un chaland ayant

coulé, G... reçut l'ordre de l'élinguer (attacher les chaînes pour le retirer), il était déjà descendu en scaphandre, le 29 janvier, pour reconnaître l'état du chaland et était resté pendant trois quarts d'heure à une profondeur de vingt-deux mètres environ; tout s'était bien passé cette fois-là et les jours précédents (pas d'étourdissement, pas de bourdonnements d'oreilles). Mais, le 30 janvier, après être descendu à cette profondeur, lorsqu'il voulut, en quittant son échelle, se diriger vers le chaland, tout d'un coup la colerette du scaphandre se rompit et, à partir de ce moment, le malade ne se rappelle plus rien, il n'eut même pas le temps de faire le signal pour se faire remonter. Il ne sait pas au bout de combien de temps il fut remonté, mais ce temps peut être approximativement calculé, car, d'après les règlements de la marine, au bout de cinq minutes que le scaphandrier est sous l'eau, on lui donne un signal auquel il doit répondre; s'il ne répond pas, on en fait un second au bout d'une minute, et, si ce dernier reste aussi sans réponse, on doit le remonter immédiatement. Or, notre malade n'entendit ni le premier ni le second signal, et par conséquent, il est resté sous l'eau environ six minutes, mais l'accident n'étant arrivé que lorsqu'il était déjà descendu au niveau du chaland, c'est-à-dire à une profondeur d'environ vingt-deux mètres, il faut déduire le temps qu'il a mis à descendre (au moyen d'une échelle) et qui peut être estimé, croyons-nous, à trois minutes; donc le malade serait resté environ trois ou quatre minutes sous l'eau après son accident.

Au moment de l'accident, il a perdu connaissance et est resté dans cet état pendant trois semaines; il n'a eu absolument conscience de rien. D'après ce qu'on lui a raconté, il avait la tête considérablement augmentée de volume (il fallut scier le casque pour le lui enlever), la face était extrêmement rouge, les conjonctives complètement infiltrées de sang; il paraît qu'il ne respirait plus. On pratiqua une saignée cinq minutes après qu'il eut été remonté, le sang coulait difficilement. Il ne semble pas avoir perdu de sang par les oreilles ni par la bouche. Au bout de trois semaines environ, il commença à entendre parler autour de lui et à reconnaître par la voix les personnes qui l'approchaient, mais il ne voyait absolument rien (il ne distinguait pas le jour de la nuit), il avait devant les yeux une grande tache noire changeant quelquefois un peu de couleur.

Ce n'est qu'au bout de six semaines qu'il recommença à voir clair petit à petit. A ce moment, les membres inférieurs étaient complètement paralysés, les membres supérieurs l'étaient aussi un peu, le malade avait une grande difficulté à les soulever. — Les urines et les matières fécales étaient rendues sans que le malade en eût conscience; à ce moment, la sensibilité au niveau des membres et même du tronc jusqu'au cou aurait été complètement

abolie. Dans les jambes, il avait des douleurs comme des éclairs qui partaient tout d'un coup, souvent aussi sensations de brûlure ou de froid.

Dans les yeux, il voyait des étincelles, des points brillants s'agiter devant lui. Au niveau du thorax, il avait la sensation d'un corset de fer. Souvent aussi, il éprouvait des secousses dans les jambes qui se fléchissaient ou s'étendaient tout d'un coup.

Il lui était difficile de s'alimenter, car il vomissait presque tout et ne digérait que le bouillon; à la même époque, il aurait aussi vomé du sang et eu des hémoptysies presque tous les jours.

Au bout de trois mois de soin à Aden, G... fut rapatrié, il ne perdait plus ses urines et pouvait alors se tenir un peu sur ses jambes et s'en fut dans sa famille; mais là, au bout d'un mois, il fut repris de telles douleurs dans les jambes qu'il dut rentrer à l'hôpital de Toulon; on lui donna des bains sulfureux, et, au bout d'un mois et demi, il fut assez amélioré pour en sortir, il marchait alors assez bien et n'avait plus que, de temps en temps, de légères douleurs. Déjà, lorsqu'il quitta Aden, il avait recommencé à avoir des érections (elles avaient tout à fait disparu pendant les deux mois qui suivirent l'accident).

A partir du moment où il quitta l'hôpital de Toulon, il travailla comme ajusteur mécanicien (travail debout devant un étau) et pouvait faire ses journées de dix heures sans être trop fatigué; il se sentait seulement, le soir, toujours les jambes un peu raides, surtout au niveau des genoux, la miction était parfaitement normale; cependant, quand il était très fatigué, il lui arrivait la nuit de perdre ses urines.

En 1870, il fut rappelé à bord du *Montcalin*, mais, comme le travail de chauffeur lui aurait été trop pénible, il eut l'emploi de graisseur (il restait assis près de la transmission et n'avait qu'à verser un peu d'huile toutes les vingt minutes environ). Il fut libéré à la fin de juillet 1871. A ce moment, il se maria (pas d'enfants) et entra dans plusieurs usines comme mécanicien ajusteur, et continua à pouvoir travailler debout environ dix heures par jour.

Au commencement de 1875, il sentit ses jambes devenir plus faibles, elles ployaient sous lui, ne perdait qu'accidentellement ses urines, la nuit, quand il était très fatigué, mais ressentait de très violentes douleurs au niveau de l'appendice xyphoïde (comme des coups de poignard) et, en même temps, il lui semblait que ses reins s'ouvraient en deux. On lui a donné là des bains sulfureux et un certain nombre de médicaments qu'il ne peut indiquer au bout de six semaines; il sortit amélioré. — Ses douleurs d'estomac avaient presque disparu. Il reprit de nouveau du travail dans différentes usines. Depuis cette époque, il n'a plus cessé de travailler, quoique, à certains moments, il se sentit un peu plus fatigué.

Au commencement de 1882, il sentit ses douleurs d'estomac revenir plus violentes ; son médecin lui dit qu'il avait une gastralgie. A partir de ce moment, pendant deux jours, il a vomi jour et nuit (il n'avait fait aucun écart de régime). On lui a fait une piqûre de morphine, il a dormi un peu, ses vomissements se sont arrêtés ; mais ses douleurs d'estomac et de reins continuaient, il ne put reprendre son travail qu'au bout de quinze jours, les jambes étaient, elles aussi, devenues plus faibles. Depuis ce moment, tous les mois, presque à la même date, il s'est vu repris des mêmes douleurs et de vomissements, cela durait quelques jours, puis disparaissait, mais les jambes étaient de moins en moins fortes. Puis les crises sont devenues un peu plus fréquentes et sur huit jours il n'avait guère, dit-il, que deux ou trois jours de tranquillité, tous les autres jours il vomissait.

Enfin, dans les six derniers mois, il s'est mis à vomir tous les matins : il mangeait sa soupe, puis, trois quarts d'heure, une heure après, il vomissait de la bile ou des glaires, mais non ses aliments.

ÉTAT ACTUEL (13 juin 1883). — Motilité. Le malade lève bien les jambes, étant dans son lit et frappe bien avec son pied où on lui dit, mais il a un peu un mouvement de ressort, et le pied est lancé avec une certaine violence involontaire. Quand on le fait marcher, on voit qu'il a une certaine difficulté, cependant il pourrait faire environ une demi-heure de chemin ; le talon touche le sol un peu avant le reste du pied, les pieds sont légèrement portés en dehors et écartés l'un de l'autre, le malade frappe un peu le sol et chaque fois qu'un pied touche le sol, il y a un léger mouvement de ressort en même temps qu'un peu d'incertitude de l'équilibre. Il peut se tenir debout les pieds joints, même en regardant en l'air ; mais, dès qu'on lui fait fermer les yeux, il tombe en arrière.

La force des fléchisseurs des jambes semble un peu diminuée, celle des extenseurs des jambes est normale, les fléchisseurs et extenseurs des pieds ont conservé leur force. — Les mains ont certainement perdu de leur force. Il n'y a pas trace d'atrophie, les muscles sont même bien conservés.

Les réflexes rotuliens sont légèrement augmentés des deux côtés ; il n'y a pas de phénomène du pied. Les réflexes testiculaires (crémastes) sont normaux des deux côtés ; le testicule droit est augmenté de volume est très induré (orchite chronique ?), l'épididyme n'est pas induré ; sa consistance aurait plutôt un peu diminué.

Pas de sensations anormales à la face ou au cou, mais à deux ou trois travers de doigts au-dessus du mamelon jusqu'à quatre travers de doigts au-dessous du nombril, il a une sensation de corset qui le serre extrêmement fort et lui donne quelquefois des étouffements violents ; cette sensation du corset n'est pas continuelle, mais survient à intervalles variables, quelquefois toutes les deux heures

plus ou moins; — elle dure un temps variable, généralement cinq à dix minutes; quelquefois aussi c'est pendant des journées entières qu'il a cette sensation et il souffre alors énormément.

Mais c'est surtout au niveau de la région sacrée que ces douleurs sont les plus fortes, parfois même elles deviennent intolérables. A cette observation était attachée une note de notre excellent confrère Parinaud qui, ayant examiné le malade le 41 juin 1883, a noté : « Pas de lésions oculaires. »

**OBSERVATION XXI. — Accident provoqué le 15 mars 1886 à la première immersion : séjour une demi-heure, décompression brusque. — Une heure d'intervalle de bien-être après l'enlèvement du casque et l'invasion de l'accident. — Surdité psychique; lourdeur de la tête. Paralyse brusque qui a pris successivement et très rapidement :** a), le membre supérieur droit ; b), l'inférieur droit ; c), le supérieur gauche ; d), l'inférieur gauche ; anesthésie ; parésie vésicale et rectale. — Le 18 mars, retour de la motilité à l'extrémité supérieure gauche, et le 20, au supérieur droit, sensations de brûlure, douleurs fulgurantes, crises gastriques. — Le 5 avril, possibilité de se tenir debout. — Vers la fin de ce mois, le retour de la motilité aux membres inférieurs s'effectue complètement. Douleurs en ceinture, perte de notion de position de membres. — Au commencement de juin, faiblesse progressive des membres.

**ETAT ACTUEL (13 juillet 1886). — Démarche ataxique. Signe de Romberg. Impossibilité de marcher sans le concours de la vue. Douleurs en ceinture, douleurs fulgurantes, crises gastriques, abolition de réflexes, incontinence d'urine accidentelle, constipation habituelle, érections incomplètes suivies d'éjaculation immédiate. — Traitement suivi pendant trois mois. Travail dans l'air comprimé, pointes de feu, iodure de potassium, hygiène appropriée.**

**Etat du malade le 15 octobre 1886. — Amendement considérable de ce syndrome dans son ensemble.**

Le nommé Michel Sgourdas, âgé de vingt-huit ans. Mère morte de maladie cardiaque; pas d'autres antécédents héréditaires. Comme antécédents personnels, il n'y a ni accidents syphilitiques ni impaludisme, enfin, rien qui soit digne d'être noté et qui ait une relation quelconque, soit directe, soit indirecte avec la maladie en question. Il a commencé à travailler dans l'air comprimé au mois de mai 1884. Il a travaillé environ deux années sans avoir eu aucun accident, quand le 15 mars 1886, à la première immersion faite à une profondeur de vingt-cinq brasses, le séjour dans le fond de la mer s'étant prolongé jusqu'à une demi-heure; il affirme que plusieurs fois, il avait fait des immersions à cette profondeur sans jamais prolonger son séjour au delà de dix minutes et n'a jamais eu d'accidents; notons bien que le temps de la décompression

était toujours le même, c'est-à-dire quarante secondes à une minute; pas d'indisposition, pas de repas avant l'immersion. Une heure se passe après la décompression et l'enlèvement du casque, et le malade se porte parfaitement bien; pas le moindre symptôme; au bout de ce temps, il est pris tout d'un coup d'un état qu'il appelle bizarre et qui consistait en ce qu'il ne comprenait absolument pas ce qu'on disait autour de lui, et cependant, dit-il, il entendait parfaitement bien ce qu'on disait; il croyait qu'on se moquait de lui et qu'on ne parlait pas grec, car, « comment arrive-t-il que j'entendais sans comprendre ce que j'entendais ». Au moment même de notre examen, malgré l'explication que j'ai tentée pour lui faire comprendre qu'il est bien possible d'entendre sans concevoir ce qu'on entend et malgré l'affirmation catégorique d'un de ses compagnons qu'on employait des mots d'un usage très commun, et qu'on ne se moquait pas de lui, il hésite à le croire. Il parlait très bien; il ne savait ni lire ni écrire; en outre, il avait la tête un peu lourde. Pas de symptômes, ni gastriques, ni respiratoires, ni douloureux. Cet état, après avoir duré trois quarts d'heure, disparaît complètement pour faire place à une paralysie brusque et complète du membre supérieur droit, quelques minutes plus tard, du membre inférieur droit. Une dizaine de minutes après, le membre supérieur gauche est pris à son tour et devient paralytique; aussitôt après, le membre inférieur est lui-même atteint. A ce moment donc, les quatre membres étaient paralytiques; il ne bougeait que la tête. La sensibilité au niveau des membres paralysés et du tronc aurait été complètement abolie. N'oublions pas d'ajouter qu'il a rendu involontairement ses urines et ses selles.

Le 18 mars au matin, le malade commence à mouvoir son bras gauche; vers le coucher du soleil, ce membre était complètement dégagé de sa paralysie. Le 20 mars, à son réveil, il voit que son extrémité droite commence, à son tour, à se dégager, et dans quelques heures, le dégagement s'est tout à fait opéré. L'état de ses membres inférieurs n'a pas du tout changé. Continuité de la parésie vésicale et rectale. Dans les membres, il avait des sensations de brûlure. Il est resté au lit une vingtaine de jours, durant lesquels le malade avait dans les membres des douleurs isolées, comme des éclairs qui partaient tout d'un coup. Il a eu aussi deux fois des crises gastriques. Soudain le malade aurait été pris de douleurs à l'apophyse xiphoïde d'une violence extraordinaire et de vomissements opiniâtres, d'abord alimentaires, puis biliaires et parfois sanguinolents. Chaque crise a duré une journée.

Le 5 avril, il peut se tenir sur ses jambes et marcher un peu à l'aide de deux appuis. Depuis ce moment, l'amélioration de la paralysie a si rapidement progressé, que le 8 avril il a pu marcher sans appui, mais il sentit ses membres faibles et lourds pendant quelques jours encore; de sorte que, à la fin du mois d'avril, ses



membres ont recouvré leurs fonctions. Par contre, de nouveaux symptômes se déclarent : 1° le malade sentait la base de son thorax serrée comme dans un étai ; 2° il ne sentait pas bien le sol et il lui arrivait fréquemment de perdre la notion de position de ses membres.

Au commencement de juin, après une très longue course, il sent ses membres s'affaiblir et se ployer sous lui. Cette faiblesse augmentait d'un jour à l'autre et rendait la marche difficile, surtout quand il faisait obscur.

ETAT ACTUEL (13 juillet 1886). — La marche du malade est nettement ataxique, il projette brusquement ses jambes en marchant. Le talon touche le sol un peu avant le reste du pied ; le malade frappe le sol. Toutes les fois que ses pieds touchent le sol, il a un mouvement de ressort. Le malade oscille tellement, les yeux fermés, qu'il est obligé de les ouvrir pour éviter de tomber en arrière. La marche est impossible sans le concours de la vue. Il a des anesthésies en plaques étendues. Les douleurs en ceinture n'ont pas cessé de tourmenter le malade à des intervalles très irréguliers ; leur durée variait de dix minutes à quatre heures. — Les douleurs fulgurantes surviennent, plus espacées, mais, par contre, plus fortes.

Les crises gastriques sont plus fréquentes, plus violentes et, chaque fois, elles durent deux à trois jours. Aucun écart de régime ne précède l'invasion des crises ; des digestions immédiatement après les crises sont normales. La force des muscles est bien conservée, excepté celle de fléchisseurs de la cuisse qui semble un peu diminuée. Il n'y a pas trace d'atrophie musculaire ; pas de troubles vaso-moteurs. Il y a une abolition complète de réflexes, facilement constatable par les procédés élémentaires.

L'incontinence d'urines ne survient qu'accidentellement, surtout après la fatigue et les excès d'alcool. Il est habituellement constipé. — Les érections sont incomplètes et l'éjaculation se fait immédiatement après l'introduction incomplète du pénis. Il n'y a pas de symptômes céphaliques. Nous avons ordonné au malade le travail dans l'air comprimé, l'application de petites pointes de feu, l'iodure de potassium et une hygiène appropriée à son état. Notre malade a fidèlement suivi le traitement prescrit pendant trois mois.

Etat du malade le 15 octobre 1886. — La démarche est incertaine, mais il ne projette plus brusquement ses jambes et il ne frappe pas le sol ; le mouvement de ressort est très léger ; il sent ses jambes plus fortes et peut faire une heure de chemin sans se fatiguer beaucoup. — Le signe de Romberg est bien moins marqué. Les douleurs fulgurantes sont améliorées sous tous les rapports : fréquence, intensité.

Les douleurs en ceinture sont plus tolérables, et ne donnent plus

la sensation d'étouffement qui les accompagnait avant le traitement.

Les crises gastriques n'ont pas reparu.

Les érections sont plus complètes, sans être encore tout à fait normales. Nous l'avons engagé à continuer son traitement ; malheureusement, nous avons perdu le malade de vue.

**OBSERVATION XXII. — Accident survenu le 13 juin 1883. — Première immersion, 44 heures du matin, 20 brasses de profondeur ; une heure et demie de séjour, décompression brusque. — Intervalle de trois heures de bien-être parfait entre le moment de la décompression et l'invasion de l'accident. — Dyspnée, toux quinteuse, hémoptisie, douleurs de l'apophyse xyphoïde. — A 10 heures du soir, disparition de ces symptômes. — Intervalle de bien-être pendant un temps impossible à définir entre la disparition de ces symptômes du début et l'invasion de la paraplégie. — Paraplégie, anesthésie, rétention d'urines, fièvre légère. — Vers la fin de juin, douleurs uréthrales ; et un peu plus tard, douleurs comme des éclairs dans les membres inférieurs. — Au bout d'un mois après l'invasion de l'accident, possibilité de se tenir debout et vers la fin de juillet, possibilité de marcher sans appui. — En septembre, pas de trace de faiblesse des membres ; continuité de douleurs uréthrales et de douleurs fulgurantes ; sensations de brûlure à la cuisse gauche. — Vers le commencement de 1884, faiblesse de membres, qui, dès lors, augmentait de mois en mois.**

**ETAT ACTUEL (15 mai 1885). — Ataxie ébouchée. Signe de Romberg. Anesthésie de la surface antérieure de la cuisse droite. — Engourdissement des pieds. Douleurs fulgurantes. Chute des ongles. Pollution par crises. Incontinence d'urines paroxystique, spasmodique. Traitement suivi de trois mois. Travail dans l'air comprimé. Application de pointes de feu. Galvanisation de la moelle et de l'urèthre par le cathéter galvanique trois fois par semaine, iodure de potassium et arsenic.**

**ETAT DU MALADE (le 20 septembre 1885). — Amendement considérable qui équivaut presque à la guérison.**

G... Chatzi-Yannakis, âgé de trente-trois ans. Père mort de fièvre typhoïde ; pas d'autres antécédents héréditaires ou personnels. Il a commencé à travailler en juin 1882, et il a fait régulièrement ses campagnes pendant une année, sans avoir jamais eu d'accidents.

Le 13 juin 1883, à 11 heures du matin, à la première immersion, 20 brasses de profondeur, après avoir prolongé imprudemment son séjour pendant une heure et demie, il s'est fait brusquement remonter comme d'habitude. Le malade affirme que, dans le

cours de l'année précédente, il avait déjà fait plusieurs fois des immersions à cette profondeur et plus et avec la même décompression ; mais il n'a jamais séjourné au fond plus d'un quart d'heure ; pas de refroidissement, pas de toux, pas de repas avant l'immersion. — Trois heures se passent, après la décompression et l'enlèvement du casque, pendant lesquelles le malade se porte parfaitement bien. Au bout de ce temps, il était 2 heures et demie, il a été pris d'une dyspnée très intense, d'une toux quinteuse accompagnée chaque fois d'hémoptysie en quantité assez abondante et, à peu près au même moment, de douleurs très violentes à l'apophyse xyphoïdienne, au point qu'il poussait des cris pitoyables. Pas de vomissements, pas de symptômes céphaliques, pas d'artropathies ou myopathies douloureuses. A 8 heures, la dyspnée disparaît, la toux quinteuse devient plus rare et la douleur gastrique diminue beaucoup d'intensité, pour disparaître à 10 heures du soir. A ce moment donc, il y a disparition complète de tous les symptômes ; le malade cause bien, mange bien, et à minuit environ, il s'endort. Le lendemain matin, à son réveil, il constate avec surprise qu'il est tout à fait paraplégique de ses membres inférieurs, au point qu'aucun mouvement n'était possible. Rien aux membres supérieurs ni à la face. La sensibilité aurait été complètement abolie. Il n'a pu uriner. Pas de rétention de fèces. On l'a fait transporter à la capitale de son pays (l'île de Chypre, sur les côtes de laquelle il pêchait des éponges) et le médecin, dit-il, a constaté qu'il avait un léger mouvement fébrile, 38°. Le médecin a appliqué le cathéter, il ordonne des frictions énergiques avec l'esprit camphré, l'application de ventouses scarifiées à la région lombaire et des purgatifs.

Le 15 juin, ce médecin constate l'absence de fièvre et commande de continuer ses frictions énergiques et de lui appliquer une seconde fois des ventouses scarifiées. Les jours suivants, il continuait le cathétérisme, des vésicatoires collants et des médicaments qu'il ne peut pas définir.

Vers la fin de juin, le malade est tout d'un coup pris de douleurs uréthrales, se produisant au cours de la miction qui, bien qu'améliorée, se faisait cependant avec une grande difficulté et avec lenteur. Il a gardé le lit à peu près un mois ; à cette époque, il a eu dans les jambes des douleurs qui les parcouraient tout d'un coup, comme des éclairs. Au bout de ce temps, il a pu se tenir sur ses jambes, et marcher un peu, en s'aidant de deux appuis. Dès ce moment, l'amélioration a si rapidement progressé que, vers la fin de juillet, il aurait pu marcher sans appuis.

Au mois de septembre suivant, il n'avait plus aucune faiblesse dans ses jambes et faisait de longues courses sans se fatiguer. Il n'en était pas de même pour ses douleurs uréthrales qui, survenant

par intervalles irréguliers, se produisaient au cours de la miction. Elles étaient variables d'intensité, parfois légères, le plus souvent atroces, au point que le malade sentait son canal déchiré, parcouru par des lames de rasoir; la dyurie coexistante servait à prolonger le supplice du malade. Les douleurs fulgurantes n'ont pas cessé de visiter le malade. Il avait des sensations de brûlures à la cuisse gauche. Vers le commencement de 1884, après un refroidissement, dit-il, il sent ses membres faibles. Cette faiblesse, loin de disparaître, augmentait au contraire de mois en mois, c'est ce qui l'a fait venir me consulter à Athènes.

ÉTAT ACTUEL (15 mai 1885). — Si l'on examine avec attention le malade, il n'est pas trop difficile de se convaincre qu'il est en voie de devenir réellement ataxique. C'est un ataxique ébauché — qu'on me passe cette expression. — Si on commande en effet au malade de se lever subitement d'une chaise basse pour se mettre immédiatement en marche, à ce moment, nous observons une certaine hésitation et une certaine maladresse; il se tient debout difficilement, c'est pour cela qu'il reste assis la plupart de la journée et qu'il prend un bâton pour avoir un appui; il oscille quand il essaye de se tenir sur une jambe. Il ne peut, lorsqu'il marche, ni s'arrêter brusquement, ni se retourner très vite sans osciller. Il lui est très difficile de marcher à reculons. Il descend l'escalier très lentement et avec une grande circonspection, en s'aidant de la rampe (signe). Il marche très difficilement, sans le concours de la vue. Il a des oscillations très manifestes, déterminées dans l'équilibre, même avec l'appui d'une canne, par l'occlusion des yeux. La force musculaire ne paraît pas du tout diminuée.

Toute la surface antérieure de la cuisse gauche, à savoir la région qui, à une époque antérieure, était le siège de la sensation de brûlure, toute cette surface, dis-je, est anesthésique sous tous les modes. Très souvent, le malade est pris d'engourdissements de pieds par suite desquels il a une sensation vague de ses chaussures et de ses caleçons. Cet engourdissement variable d'intensité, lorsqu'il se prépare un changement de temps, ou lorsqu'il se fatigue, devient très fort en même temps qu'il s'étend à la cuisse. Les douleurs fulgurantes sont aggravées aussi bien comme fréquence que comme intensité.

Les ongles sont tombés et cette chute a eu lieu en dehors de toute cause locale préalable, soit traumatique, soit autre, et sans être accompagnée soit de suppuration, soit d'inflammation, soit d'ulcération.

« Un matin, dit-il, je me suis levé et j'ai observé que mes ongles ne se tenaient plus que très peu à leurs racines, ils étaient décollés: alors, je les ai détachés avec une grande facilité et sans

la moindre douleur.» Maintenant les ongles nouveaux sont petits, difformes, arrondis et n'ont pas la moindre ressemblance avec un ongle normal. Il n'y a pas de troubles vaso-moteurs.

Il n'y a aucune trace de myatrophie, pas d'altération de la contractilité élastique.

Le malade a des pollutions de deux, trois, quatre fois par nuit; cela dure deux ou trois nuits de suite, au bout desquelles plusieurs semaines se passent sans pollutions. Ces pollutions ne sont pas du tout motivées ni par une continence préalable, ni par une excitation érotique, ni par des rêves lascifs, etc., etc. Quelquefois même il lui arrive d'avoir des crises immédiatement après avoir eu des rapports avec sa femme. Elles ne sont pas du tout accompagnées d'éréthisme vénérien. Ses érections sont incomplètes et insuffisantes pour l'accomplissement intégral de l'acte de coït. L'éjaculation est hâtive et ne développe aucune sensation voluptueuse.

Les douleurs uréthrales depuis deux mois déjà n'ont plus reparu. La dyosurie a été remplacée par l'incontinence, qui se fait d'une manière paroxystique; tout d'un coup un jet d'urine lui échappe involontairement.

Il n'y a rien du côté du rectum. Pas de symptômes céphaliques.

Nous lui avons ordonné des immersions dans l'air comprimé; l'application de pointes de feu; la galvanisation de la moelle et de l'urèthre par la sonde galvanique trois fois par semaine, l'iodure de potassium et l'arsenic. Il a suivi ce traitement pendant quatre mois et l'amélioration a été considérable.

ETAT DU MALADE, le 20 septembre 1885. — L'ataxie ébauchée n'existe presque plus, les oscillations déterminées dans l'équilibre par l'occlusion des yeux sont à peine appréciables. Les engourdissements n'ont plus reparu. Les douleurs fulgurantes sont très rares et bien moins intenses. Les pollutions ont disparu et les érections sont plus complètes.

## PATHOLOGIE DE LA FORME CENTRALE SPINALE POSTÉRIEURE.

Cette forme d'accidents spinaux est bien moins fréquente que les deux précédentes ; en effet, on voit que parmi un si grand nombre de cas d'accidents provenant de l'emploi des scaphandres, qu'il nous a été donné d'observer et d'étudier, il n'y a guère à en rapporter que deux qui nous sont personnels (Obs. XXI et XXII). Nous devons la troisième (Obs. XX) à l'obligeance de notre cher et savant ami et confrère M. Pierre Marie, chef préparateur de la clinique du système nerveux à la Salpêtrière.

Par son observation, il nous a grandement secondé dans l'étude de cette forme clinique et je suis heureux de lui en témoigner ici ma vive et profonde reconnaissance. Ces cas, sans avoir l'importance du nombre, sont cependant d'un intérêt clinique extrême, car la symptomatologie spinale et l'évolution de l'étape ultérieure de l'accident de ces trois malades, concordent si bien, qu'on a le droit de dire que tous présentent presque la même physionomie clinique. Appuyés sur ces trois cas, essayons d'esquisser les grands traits de la pathologie de la forme centrale spinale postérieure.

Avant de procéder à la description des différentes périodes de cette forme, je me hâte de remarquer que chez le malade de M. Marie, l'invasion de l'accident a lieu immédiatement après la décompression, tandis que chez les nôtres, quelque temps après, une heure

pour celui de l'OBSERVATION XXI, et trois heures pour celui de l'OBSERVATION XXII, la symptomatologie et l'évolution ultérieure de ces trois cas nous permettent de distinguer trois périodes : 1° la période des symptômes du début ou extrinsèques; 2° la période de la paraplégie ou paralytique, et 3° la période du syndrome tabétoïde.

I. PÉRIODE DE SYMPTÔMES DU DÉBUT. — Des divers et multiples symptômes constitutifs de la symptomatologie de la période du début chez nos malades, les uns sont céphaliques, les autres respiratoires et les autres gastriques.

A. *Symptômes céphaliques.* — Ce sont :

a). La perte de connaissance qui, ayant figuré une seule fois (Obs. XX), a présenté une particularité remarquable : c'est sa durée, qui n'a pas été de moins de trois semaines. Durant ce temps très long, le malade n'avait absolument conscience de rien. Cette durée est tout à fait exceptionnelle. Elle n'était pas accompagnée de convulsions. Chez ce malade, la perte de connaissance ayant disparu a fait aussitôt place à la cécité complète. « Au bout de trois semaines environ, dit M. Marie, il commence à entendre parler autour de lui et à reconnaître par la voix les personnes qui s'approchaient, mais il ne voyait absolument rien (il ne distinguait pas le jour de la nuit). »

b). *Symptômes oculaires.* — Comme symptômes appartenant à cette catégorie, nous avons : 1° la cécité, symptôme que nous avons déjà vu dans la symptomatologie du début de la forme centrale spinale latérale (Obs. V). Elle a été observée chez le

malade de l'OBSERVATION XX, dont la cécité a presque les mêmes caractères, à savoir : brusque apparition, maximum de son intensité dès le moment de l'invasion et disparition rapide; il n'y a qu'une seule différence qui est tout à fait secondaire, c'est que la disparition chez notre malade s'est faite après cinq minutes, tandis que celui de M. Marie a mis six semaines pour recommencer à voir clair petit à petit; 2° l'infiltration du sang des conjonctives qui coexistait avec les autres symptômes céphaliques.

c). *Troubles du langage.* — Parmi les différentes espèces de troubles du langage, nous avons à noter seulement la surdité psychique du malade de l'OBSERVATION XXI « qui ne comprenait absolument pas ce qu'on disait autour de lui et qui cependant, dit-il, entendait parfaitement bien ce qu'on disait ». Il pouvait parler très bien, il ne savait ni lire ni écrire.

d). *Augmentation du volume de la tête.* — D'après ce qu'on a raconté au malade de M. Marie, il avait la tête considérablement augmentée de volume, il fallut scier le casque pour le lui enlever. Cet état de la tête coexistait avec d'autres symptômes céphaliques, à savoir : perte de connaissance, rougeur de la face, infiltration de conjonctives, etc., etc.

e). *Lourdeur de la tête.* — Ce symptôme a existé seulement une fois (Obs. XXI) associé à la surdité psychique.

B. *Symptômes gastriques.* — Ce genre de symptômes est représenté par le malade de l'OBSERVATION XXII, qui avait des douleurs à l'apophyse xyphoïde très violentes, au point qu'il poussait des cris



pitoyables. Ces douleurs n'étaient accompagnées d'aucun autre symptôme gastrique.

C. *Symptômes respiratoires.* — a). *Dyspnée.* Ce symptôme a figuré à l'OBSERVATION XXII, et semble avoir une double origine aux organes mêmes de la respiration et au symptôme gastrique concomitant les douleurs à l'apophyse xyphoïde qui gênaient les mouvements thoraciques.

b). *Toux quinteuse.* — Les quintes, suivant le récit du malade, étaient précédées d'une inspiration prolongée et sifflante, suivie immédiatement après de quintes de toux bruyantes et prolongées.

c). *Hémoptisie.* — Ce symptôme accompagnait chaque quinte de toux du malade de l'OBSERVATION XXII.

Tout ce qui précède démontre évidemment, et ce n'est que trois observations que nous avons rapportées, combien est grande et la multiplicité et la variabilité des symptômes du début. Quant à la combinaison de ces différents symptômes pour la constitution de la période du début, nous devons remarquer qu'elle n'est soumise à aucune loi, à aucune règle. Qu'on veuille bien jeter un coup d'œil rétrospectif sur les trois observations qui forment la base de cette forme spinale, qu'on fixe son attention sur le mode du début de chaque cas particulier, et on sera véritablement frappé de la variabilité de la mise en scène du drame morbide : on verra que chez le malade de l'OBSERVATION XX, l'accident a débuté par la symptomatologie suivante : perte de connaissance, augmentation du volume de la tête, conjonctives complètement infil-

trées de sang, rougeur de la face, cécité. Chez celui de l'OBSERVATION XXI, le début est représenté par une symptomatologie complètement différente, qui a consisté en surdité psychique et en lourdeur de tête. Enfin chez le troisième, OBSERVATION XXII, la mise en scène a été signalée par les douleurs à l'apophyse xyphoïde, la dyspnée, la toux quinteuse, l'hémoptisie. Quel polymorphisme du début !

**2. PÉRIODE PARALYTIQUE.** — Chez le malade de l'OBSERVATION XX, l'invasion de la paraplégie a eu lieu avant la disparition complète de tous les symptômes de la période du début, en d'autres termes durant cette période.

Chez le malade de l'OBSERVATION XXI, l'apparition de la paraplégie est arrivée immédiatement après la disparition des symptômes du début. Enfin, chez celui de l'OBSERVATION XXII, l'invasion de la paraplégie a eu lieu quelque temps après la disparition complète de tout symptôme du début.

Durant cet intervalle, le malade se portait parfaitement bien. Il nous a été impossible de définir exactement la durée de cet intervalle : le malade ayant remarqué sa paralysie dans les conditions suivantes : l'accident a éclaté à 2 h. et demie du soir ; à 10 heures du soir, tout symptôme de la période du début disparaît et le malade reste éveillé, parfaitement bien portant jusqu'à minuit. A ce moment, il s'endort, et le lendemain matin, à son réveil, il constate la paralysie de ses membres inférieurs, évidemment survenue pendant son sommeil, mais à quelle heure ? Il nous est naturellement impossible de le déter-

miner. Il est temps maintenant de passer à l'étude de la paraplégie elle-même et de fixer notre attention sur la description de son mode d'invasion, de ses symptômes associés et enfin de son évolution.

A. *Mode d'invasion.* — Le mode d'invasion de la paraplégie provenant de l'emploi des scaphandres, présente généralement les mêmes caractères, quelle que soit la forme à laquelle elle appartient. En effet, chez les trois malades, la paraplégie était survenue brusquement et elle était complète aux premiers moments de son invasion.

Chez le malade de l'OBSERVATION XXII, la paraplégie n'était précédée, ni accompagnée, ni suivie d'aucune paralysie de membres supérieurs. Il n'en est pas de même pour le malade de l'OBSERVATION XX, qui avait en même temps que la paralysie de ses membres inférieurs un peu de paralysie aux supérieurs. Ce qu'il y a surtout de remarquable c'est le mode d'invasion de la paralysie du malade de l'OBSERVATION XXI, qui a saisi successivement et très rapidement : a). le membre supérieur droit, b). l'inférieur droit, c). le supérieur gauche et d). l'inférieur gauche. En d'autres termes, la paraplégie de chaque membre inférieur était précédée pendant quelques moments d'une paralysie du supérieur correspondant, de sorte qu'en quelques minutes, les quatre membres étaient paralytiques, le malade ne remuait plus que la tête. Les paralysies des membres supérieurs, qui ont accompagné la paraplégie sont, comme cela arrive généralement, transitoires, elles n'ont duré que quelques jours.

B. *Symptômes associés*. Ils sont de trois sortes : a). sensitifs, b). vésicaux et c). rectaux.

a). *Symptômes sensitifs*. — L'altération de la sensibilité générale paraît marcher de compagnie avec l'altération de la motilité. Cette altération est représentée chez nos malades sous la forme de paralysie. La sensibilité aurait été complètement abolie.

b). *Symptômes vésicaux*. — Les troubles de la vessie que nous voyons figurer chez nos trois malades ont consisté, chez ceux des OBSERVATIONS XX et XXI en incontinence d'urines, tandis que chez celui de l'OBSERVATION XXII, en rétention.

c). *Symptômes rectaux*. — Les troubles du rectum figurées dans les trois observations ont revêtu la même forme que ceux de la vessie, à savoir : chez les deux premiers malades, incontinence de matières fécales; chez le troisième au contraire, de la rétention.

C. *Evolution de la paralysie*. — La période paralytique finit de jouer son rôle dans l'évolution du drame morbide par la disparition graduelle et complète de la paralysie, qui, après avoir duré un temps variable, rétrograde et finalement guérit tout à fait. C'est ce qui est arrivé chez les trois malades. La durée totale de la paralysie a été très variable; ainsi chez le malade de l'OBSERVATION XX elle a été de quatre mois et demi; chez celui de l'OBSERVATION XXII, de trois mois à peine, et chez celui de l'OBSERVATION XXI, d'un mois et demi.

3. PÉRIODE DE SYNDROME TABÉTOÏDE. — Cette période commence immédiatement après la disparition de

toute trace de paralysie. On distingue très nettement deux ordres de symptômes : A). *Symptômes positifs*, c'est-à-dire des symptômes qui peuvent, et dont quelques-uns même doivent figurer au tableau clinique, et B). *Symptômes négatifs*, c'est-à-dire des symptômes qui ne peuvent et ne doivent pas jouer de rôle dans la représentation morbide.

A). *Symptômes positifs*. — Les symptômes positifs que nous avons rencontrés chez nos trois malades peuvent être rangés en quatre groupes : a). le syndrome tabétoïde et sensitif ; b). les symptômes vésicaux ; c). les symptômes rectaux, et d). les symptômes génitaux.

a). *Syndrome tabétoïde et sensitif*. — Nous voilà arrivé à l'étude de ce syndrome qui existe dans les trois cas et qui domine l'état des malades à cette période. C'est le caractère essentiel et fondamental, c'est l'aboutissant par excellence de notre forme centrale spinale postérieure. Passons maintenant à l'étude détaillée et spéciale des symptômes constitutifs de ce syndrome.

1° *Douleurs fulgurantes*. — Les douleurs comme des éclairs, qui portaient tout d'un coup, ont été présentées par les trois malades. Ce symptôme a fait son apparition pendant la période paralytique, dès le début de la paralysie et persiste après la guérison de celle-ci, constituant un des symptômes les plus saillants de la troisième période.

2° *Douleurs en ceinture*. — Ce symptôme qui a figuré deux fois, a fait son apparition à des moments chronologiques tout à fait différents ; c'est ainsi que le

malade de M. Marie a commencé à avoir la sensation d'un corset de fer, à la même époque que la paralysie, tandis que le nôtre, (Obs. XXI) a commencé à sentir la base de son thorax serrée dans un étau, au moment même de la disparition complète de la paralysie; cette sensation servant en quelque sorte de symptôme de transition entre la période paralytique et celle du syndrome tabétoïde. N'étant pas continuelle, elle survenait par intervalles variables donnant lieu quelquefois à des étouffements violents. Cette sensation de serrement durait chaque fois un temps variable, généralement chez le malade de l'OBSERVATION XX, de cinq à dix minutes, chez celui de l'OBSERVATION XXI, de dix minutes à quatre heures. Quelquefois aussi (Obs. XX), c'est pendant des journées entières que cette sensation dure et le malade souffre alors énormément.

3° *Crises gastriques.* — Ce symptôme a été remarqué deux fois; tout d'un coup, les malades des OBSERVATIONS XX et XXI, sans écart de régime et sans dyspepsie préalable, étaient pris de vomissements accompagnés de douleurs violentes à la région gastrique; ils vomissaient jour et nuit et rendaient parfois du sang. Après chaque crise qui durait quelques jours, l'estomac reprenait aussitôt ses fonctions normales.— Les crises survenaient par intervalles irréguliers chez le malade de l'OBSERVATION XXI. Celles de l'autre (Obs. XX), étant au commencement un peu atypiques et survenant par intervalles très irréguliers, étaient devenues à un moment donné typiques et d'une périodicité remarquable; elles survenaient alors tous les mois presque à la même date. Plus tard, les crises

gastriques de ce malade étaient devenues plus fréquentes et sur huit jours il n'en avait guère, dit-il, que deux à trois de tranquillité; tous les autres jours il vomissait. Cette fréquence a fini par troubler l'estomac d'une manière permanente, au point que les six derniers mois, il s'était mis à vomir tous les matins; il mangeait sa soupe, puis trois quarts d'heure à une heure après, il vomissait de la bile ou des glaires, mais non ses aliments.

4° *Signe de Romberg.* — L'occlusion des yeux déterminait dans l'équilibre des trois malades des oscillations très manifestes, au point que, si elle se prolongeait, les malades tombaient en arrière. Il est inutile d'ajouter que la marche devenait très difficile, parfois même impossible sans le concours de la vue.

Aux troubles du sens musculaire, nous devons ne pas oublier de rattacher la perte de notion de position des membres inférieurs du malade de l'OBSERVATION XXI.

5° *Démarche ataxique.* — L'ataxie a été observée chez ces trois malades à des degrés de développement différents. Par exemple, l'ataxie des malades des OBSERVATIONS XX et XXI est tout à fait typique : projection des jambes avec déviation latérale, coups du talon sur le sol, incorrection caractéristique des mouvements, enfin rien ne manque au tableau. Par contre, l'ataxie du malade de l'OBSERVATION XXII est pour ainsi dire ébauchée; l'hésitation et la maladresse constatée au moment de se lever subitement d'une chaise basse pour se mettre immédiatement en marche, la peine qu'il éprouve à se tenir debout, les oscillations quand il essaye de se tenir sur une

jambe, l'impossibilité de s'arrêter brusquement ou de se retourner très vite pendant la marche sans osciller, la grande difficulté de marcher en arrière, la rampe de l'escalier, et enfin les oscillations déterminées dans l'équilibre par l'occlusion des yeux, montrent évidemment que notre malade était en pleine voie de devenir ataxique ou plutôt c'était un ataxique ébauché.

6° *Anesthésie en plaques.* — La paralysie de la sensibilité qui a été constatée au moment de l'invasion de la deuxième période, au fur et à mesure que le temps s'avancait, rétrogradait, elle se localisait, anesthésie de la surface antérieure de la cuisse droite, région ayant été à une époque antérieure le siège de la sensation de brûlure; parfois l'anesthésie disparaît complètement.

7° *Engourdissement des pieds.* — Nous avons remarqué l'existence de ce symptôme chez le malade de l'OBSERVATION XXII, qui très souvent était tourmenté d'engourdissements de pieds, par suite desquels il avait une sensation vague de ses chaussures et de ses caleçons. Lorsqu'il se préparait un changement de temps, ou lorsque le malade se fatiguait, ses engourdissements variables d'intensité devenaient très forts, en même temps qu'ils s'étendaient aux cuisses.

8° *Abolition des réflexes.* — L'absence des symptômes de Westphal a été constatée chez nos deux malades. Il n'en est pas de même pour les réflexes rotuliens du malade de M. Marie, qui étaient même légèrement augmentés des deux côtés.

9° *Chute des ongles.* — Ce symptôme a figuré une fois (Obs. XXII). La chute n'a été précédée d'aucune



cause locale, soit traumatique, soit d'autre nature, ni accompagnée soit de suppuration, soit d'inflammation, soit d'ulcération. Un matin, le malade ayant observé que ses ongles étaient décollés et ne tenaient qu'un peu vers leur base, les a détachés très facilement et sans la moindre douleur. Les ongles tombés ont été remplacés par de nouveaux qui sont petits, difformes, arrondis et n'ayant pas la moindre ressemblance avec des ongles normaux.

Nous sommes naturellement amené, après avoir spécialement décrit chaque symptôme de ce syndrome, à l'étude du développement de ce syndrome, de sa marche et de sa terminaison, en un mot nous allons aborder l'étude de l'évolution du syndrome tabétoïde.

Ce syndrome a commencé chez les trois malades dès le premier temps de la période paralytique : à ce moment, sa place au tableau clinique est secondaire, la paralysie étant l'élément qui domine de la situation du malade. Petit à petit, le tableau clinique change considérablement d'aspect et ce qui était secondaire devient d'une importance majeure et ce qui était d'une importance majeure devient secondaire, c'est-à-dire que le syndrome tabétoïde persiste, s'aggrave même, et peu à peu, domine l'état du malade ; tandis que l'élément paralytique rétrograde et diminue considérablement d'intensité. Finalement, l'état maladif ne cessant pas un instant de changer son aspect clinique toujours dans le même sens, il arrive en définitive un moment où l'élément paralytique disparaît complètement, le syndrome tabétoïde dominant tout à fait l'état du malade. A ce moment, le tableau cli-

nique est presque exclusivement constitué par ce syndrome, c'est à cette époque que le malade entre dans la période du syndrome tabétoïde.

Poursuivons l'évolution ultérieure de ce syndrome. Chez les trois malades, il tend à s'aggraver et marche vers l'ataxie. Le signal de son arrivée est marqué par la faiblesse des membres inférieurs, occasionnée peut-être par la fatigue chez les deux premiers malades et par le refroidissement chez le troisième. Le temps qui s'est écoulé entre la disparition de la paralysie et le commencement de l'ataxie marqué par la faiblesse des membres inférieurs, c'est-à-dire le temps que le syndrome tabétoïde a mis pour aborder son stade ataxique, a été très variable chez les trois malades : c'est ainsi que chez le malade de M. Marie, il a fallu plus de six ans et demi ; chez le malade de l'OBSERVATION XXII, il n'a pas fallu plus de quatre mois ; enfin, chez le malade de l'OBSERVATION XXI, un mois seulement et quelques jours ont suffi pour que le syndrome tabétoïde arrivât à son stade ataxique. Une fois arrivé à ce point de développement, tantôt le syndrome tabétoïde s'arrête dans son évolution, l'ataxie étant avortée, ébauchée, et tel est le cas de l'OBSERVATION XXII ; tantôt, au contraire, il poursuit son évolution et l'ataxie se développe complètement (Obs. XX et XXI).

Finissons la description de l'évolution du syndrome tabétoïde par l'étude de sa marche ultérieure et de ses terminaisons chez nos trois malades. Ce syndrome une fois commencé ou complètement arrivé à l'ataxie, il peut se présenter deux cas : ou bien il commence à rétrograder peu à peu, et le syndrome tabétoïde avec

son ataxie est considérablement amendé, ce qui est arrivé chez le malade de l'OBSERVATION XXI, qui, à l'aide d'un traitement de trois mois, a eu un amendement considérable de son syndrome tabétoïde, car il ne projetait plus ses jambes, il ne frappait plus le sol, le mouvement de ressort était très léger, il sentait ses jambes plus fortes et pouvait faire une heure de chemin sans se fatiguer beaucoup, mais la démarche était encore incertaine : le signe de Romberg était bien moins marqué, les douleurs fulgurantes étaient atténuées sous tous les rapports, fréquence, intensité, etc. Les douleurs en ceinture étaient plus tolérables, ne donnant plus la sensation d'étouffements. Les crises gastriques n'avaient plus reparu. Malheureusement, nous avons perdu le malade de vue et nous ne pouvons dire si le syndrome tabétoïde a disparu tout à fait. L'amendement de ce syndrome peut être tel qu'il équivaut presque à la guérison, à preuve par exemple l'OBSERVATION XXII, dans laquelle l'ataxie rudimentaire, sous l'influence des quatre mois de traitement disparut presque totalement ; les oscillations déterminées dans l'équilibre par l'occlusion des yeux, étaient à peine appréciables, les engourdissements n'avaient plus reparu. Les douleurs fulgurantes étaient très rares et bien moins intenses. Ou bien le syndrome tabétoïde avec son ataxie reste stationnaire, mais il ne progresse pas ; tel est le malade de l'OBSERVATION XX qui est resté ataxique pendant huit ans, sans que son ataxie arrive à son dernier stade, c'est-à-dire sans que le malade soit confiné au lit.

b). *Symptômes vésicaux*. — Nous avons à étudier deux symptômes vésicaux : 1° les douleurs uréthrales

du malade de l'OBSERVATION XXII qui, survenant par intervalles irréguliers, se produisaient au cours de la miction. Elles étaient variables d'intensité, parfois légères, le plus souvent atroces, au point que le malade sentait son canal déchiré, parcouru comme par des lames de rasoir, la dyosurie coexistante à une certaine époque servait à prolonger le supplice du malade; 2° l'incontinence d'urines. L'incontinence d'urines des malades des OBSERVATIONS XX et XXI paraît de nature paralytique, survenant d'une façon accidentelle surtout sous l'influence de la fatigue. Celle au contraire du malade de l'OBSERVATION XXII paraît de nature spasmodique, ayant lieu d'une manière paroxystique; tout d'un coup un jet d'urine lui échappe involontairement.

c). *Symptômes rectaux.* — Nous n'avons à noter comme symptômes de ce genre que la constipation du malade de l'OBSERVATION XXI.

d). *Symptômes génitaux.* — Après une impuissance de deux mois, dès l'invasion de l'accident, le malade de l'OBSERVATION XX n'a plus de troubles génitaux. Celui de l'OBSERVATION XXI avait des érections incomplètes suivies d'éjaculation immédiate. Cet état général s'est beaucoup amélioré après le traitement. Enfin nous observons chez le malade de l'OBSERVATION XXII des pollutions par crises, c'est-à-dire qu'il avait des pollutions deux, trois et quatre fois même dans le cours de la même nuit; cela durait deux ou trois nuits de suite, au bout desquelles plusieurs se passaient sans pollutions. Elles n'étaient motivées ni par une continence préalable, ni par une excitation érotique, ni par des rêves lascifs, etc., quelquefois

même il lui arrivait d'avoir des crises immédiatement après avoir eu des rapports avec sa femme. Enfin, elles n'étaient pas du tout accompagnées d'éréthisme vénérien.

Les érections étaient incomplètes et insuffisantes pour l'accomplissement de l'acte du coït, l'éjaculation était hâtive et sans développement de sensation voluptueuse. Après le traitement, les pollutions ont disparu et les érections étaient plus complètes.

B). *Symptômes négatifs*. — A côté de symptômes positifs de la période du syndrome tabétoïde, il y a des symptômes négatifs, c'est-à-dire des symptômes qui ne peuvent et ne doivent pas figurer au tableau clinique de la force centrale postérieure. Ce sont :

a). *Le syndrome de la paraplégie spasmodique*. — Ce syndrome, qui était le seul aboutissant de la forme centrale spinale latérale et qui constituait avec le syndrome tabétoïde la vraie caractéristique de la forme centrale spinale postéro-latérale fait au contraire défaut à la forme centrale spinale postérieure.

b). *Symptômes myatrophiques*. — Aucun de nos trois malades ne présentait trace de myatrophie les muscles étant parfaitement conservés.

c). *Symptômes céphaliques*. — Il n'y avait pas un seul symptôme céphalique. Ceux des malades des OBSERVATIONS XX et XXI immédiatement après la disparition de la période du début ont définitivement disparu pour ne plus reparaitre. Nous n'avons pas oublié de fixer l'attention de notre lecteur sur le polymorphisme de la période du début, mais au mo-

ment de l'invasion de la deuxième période, l'uniformité apparaît par une symptomatologie presque invariable, paralysie, anesthésie, troubles de la vessie et du rectum. A une étape plus ou moins ultérieure de cette forme, l'uniformité est encore plus prononcée chez nos trois malades. En effet, le tableau clinique dégagé de sa paralysie après quelque temps, aboutit invariablement à un complexe symptomatique caractérisé par le syndrome tabétoïde. Donc, polymorphisme du début et uniformité de l'étape ultérieure comme caractères généraux, les nuances cliniques spéciales des symptômes du début, l'intervalle spécial entre la disparition de symptômes du début et l'invasion de la paraplégie, le mode d'invasion de celle-ci, le mode de l'évolution du syndrome tabétoïde, les symptômes négatifs comme caractères partiels, enfin la marche qui deux fois a été éminemment rétrogressive et une fois stationnaire mais jamais progressive, tous ces caractères, dis-je, donnent à notre forme centrale spinale postérieure un cachet de spécialité. Après le long exposé des trois observations qui nous ont servi à établir les grandes lignes de la pathologie de cette forme, il devient inutile et superflu de réfuter l'idée de considérer nosologiquement ces cas comme des cas d'ataxie locomotrice, petite erreur commise par un excellent et distingué confrère M. Charpentier qui, par une coïncidence fortuite, ayant observé le malade de M. Marie, Gromillet, a publié l'observation comme un cas d'ataxie locomotrice consécutive à des accidents de décompression brusque par rupture d'un scaphandre (*Union médicale*, n° 115 du 14 août 1883). C'est ce qui a amené aussi M. Reynaud

dans son intéressant travail<sup>1</sup> à accepter à tort la possibilité de lésions systématiques survenant par l'emploi des scaphandres; c'est ce qui est indiqué par son passage suivant : « Les lésions peuvent être plus systématisées encore dans l'axe nerveux, et M. le Dr Charpentier a signalé à la *Société de biologie*, en 1884, un cas d'*ataxie locomotrice* survenu chez un scaphandrier, à la suite de la rupture de l'un des tubes. »

#### D. — FORME SPINALE POSTÉRIEURE.

Nous ne ferons que signaler l'existence de cette forme, n'ayant à rapporter qu'une seule observation qui est la suivante :

OBSERVATION XXIII. — *Accident survenu le 10 août 1884. — Quatre immersions de 24 à 25 brasses de profondeur; dix à douze minutes de séjour; décompression brusque sans accidents. — Cinq immersions de suite, 28 brasses de profondeur, un quart d'heure de séjour. — Une heure, d'intervalle de bien-être parfait, entre le moment de la décompression et l'invasion de l'accident. — Pas de symptômes du début. — Vague sensation de pantalons et de caleçons. — Anesthésie sous tous les modes. — Pas de sensation du sol. — Le soir, à 10 heures, picotements d'aiguille, insomnie. — Le lendemain matin, disparition de ces picotements pendant quelques heures, qui réapparaissent bientôt. — Perte de notion de position des membres inférieurs.*

ETAT ACTUEL (20 août 1884). — *Anesthésie en plaques assez étendues. Retards dans la sensibilité. Signe de Romberg. Difficulté de la marche dans l'obscurité et les yeux fermés. Perte de notion précise de position des membres. Abolition de tous les réflexes, plantaires, crémasteriens et rotuliens. Picotements d'aiguille.*

*Traitement par immersions dans l'air comprimé de quatre jours. Guérison complète et définitive.*

Histoire. — Basile Janachos, âgé de 34 ans, d'une constitution

<sup>1</sup> Du rôle de la décompression brusque dans les accidents nerveux consécutifs aux explosions du grisou.

fort robuste, ne présente pas d'antécédents héréditaires ni personnels, pas d'accidents syphilitiques ou paludéens; pas de maladies antérieures.

Ayant commencé en 1878 son métier de scaphandrier, il a travaillé pendant six années environ, faisant régulièrement ses campagnes pour la pêche des éponges, sans accident. Le 10 août 1884, après avoir déjà fait quatre immersions à une profondeur de 24-25 mètres, 10-12 minutes de séjour et de décompression brusque, sans accident consécutif; redescend pour la cinquième fois à la profondeur de 28 brasses, ayant prolongé son séjour d'un quart d'heure.

Une heure se passe après la décompression et l'enlèvement du casque et le malade se porte parfaitement bien. Pas de perte de connaissance; pas de vertiges; pas de troubles du langage; pas de maux de tête, enfin aucun symptôme céphalique. Pas de dyspnée, pas de toux, ni autre symptôme respiratoire. Pas de gonflement de l'estomac, pas de douleurs, pas de pesanteur ni autre symptôme gastrique. Enfin pas de douleurs, soit musculaires, soit articulaires.

Au bout d'une heure, le malade a commencé à ne plus percevoir le contact de ses pantalons et de ses caleçons. Quand on le touchait, qu'on le pinçait ou qu'on lui appliquait quelque chose de froid ou de chaud, comme par exemple du vinaigre assez chaud pour le frictionner suivant l'habitude des plongeurs, il ne s'en apercevait pas du tout.

Etant sorti du bateau pour prendre de l'air, il a constaté que pendant la marche, il ne sentait pas le sol; il croyait, dit-il, qu'il marchait sur un sol tapissé d'éponges. Il n'y avait aucune trace de paralysie des membres ou de la face. Pas de moindre trouble, soit de la vessie, soit du rectum, soit des organes génitaux. Le soir, à 10 heures, étant au lit, il a commencé à souffrir de douleurs piquantes, d'une durée instantanée, se succédant très rapidement les unes aux autres et qui lui firent passer une nuit blanche.

Le lendemain matin, ces douleurs, que le malade comparait à des piqûres d'aiguille, ont tout à fait disparu pendant quelques heures, pour revenir le soir plus intenses, mais par contre, plus espacées. Les jours et les nuits suivants, étant au lit, il a perdu plusieurs fois la notion de position des membres inférieurs et, par moments, il les perdait tout à fait; il ne les sentait pas. Dix jours après son accident, il est venu me consulter; pendant ce temps, son état n'a pas été sensiblement modifié.

ETAT ACTUEL (20 août 1884). — La sensibilité est profondément altérée; on trouve des plaques d'anesthésie assez étendues aux différentes régions de ses membres inférieurs. A d'autres régions, nous avons constaté des retards dans la sensibilité; 5-6 secondes



s'écoulaient entre l'excitation et la perception sensitive; une fois la sensation perçue, elle durait plus qu'à l'état normal.

Le sens musculaire est à son tour altéré. Il y a des oscillations très manifestes, déterminées dans l'équilibre par l'occlusion des yeux. Il marche avec difficulté dans l'obscurité et les yeux fermés. Il n'a pas une notion précise des différentes positions que l'on imprime aux membres inférieurs. Les réflexes sont complètement abolis des deux côtés; la projection de la jambe qui suit chaque coup porté sur le tendon rotulien fait absolument défaut; les réflexes crémastériens n'existent pas; quand on titille la plante de ses pieds, il ne contracte pas ses jambes.

Les picotements d'aiguille n'ont pas cessé de tourmenter le malade, survenant à des intervalles très réguliers et variables d'intensité. Il n'y a pas de troubles de la sensibilité et du sens musculaire aux membres supérieurs. Réflexes normaux. Pas de picotements. Il n'y a nulle part la moindre trace de paralysie motrice. Pas de troubles myotrophiques, les muscles de son corps étant même parfaitement bien conservés. Pas de troubles vasomoteurs. Rien du côté de la vessie, du rectum et des organes génitaux.

Nous avons chaudement recommandé au malade comme traitement les immersions à l'aide de l'air comprimé, pas autre chose. Chaque immersion devait se faire à une profondeur qui ne devait pas dépasser les 12 brasses, et une demi-heure de séjour. Il devait en faire 4-5 par jour. Il a continué quatre jours ce traitement et, dès le premier jour, il a senti une amélioration considérable qui n'a pas tardé de se transformer en une guérison complète et définitive.

*État du malade* le 25 août 1884. — Il n'y a plus de plaques d'anesthésie. Plus de retards dans la sensibilité. Pas d'oscillation par l'occlusion des yeux. Pas de difficulté dans la marche sans le concours de la vue. Pas de perte de la notion précise, des diverses positions imprimées aux membres. Retour des réflexes rotuliens, crémastériens et plantaires presque à l'état normal. Pas de picotements d'aiguille.

Nous avons revu le malade plusieurs fois depuis cette époque et nous avons constaté que la guérison ne s'est pas démentie un seul instant.

*Analyse.* — Si d'une part on ne peut nier l'existence de la forme spinale postérieure d'accidents spinaux provenant de l'emploi des scaphandres, car l'observation que nous venons de rapporter est là pour le démontrer, on ne peut pas d'autre part éta-

blir la pathologie de cette forme, car un seul cas est loin d'y suffire. Nous nous bornerons donc à analyser brièvement l'observation rapportée. On a remarqué qu'une heure s'est écoulée entre la décompression et l'invasion de l'accident.

Les symptômes spinaux ne sont précédés, et c'est ce qui arrive généralement chez les malades appartenant aux formes précédentes, comme aussi à celle qui suivra immédiatement, d'aucun des symptômes qui appartiennent à la période du début des autres formes spinales. En effet, pas de symptômes céphaliques, pas de symptômes gastriques, pas de troubles respiratoires, pas de douleurs soit musculaires, soit articulaires. On ne sera pas toutefois étonné de rencontrer des cas appartenant à cette forme dont le tableau clinique présente des symptômes du début. La pathogénie même des accidents par l'emploi des scaphandres et des symptômes de la période du début des autres formes spinales nous donne le droit de s'y attendre.

Or, le tableau clinique est représenté seulement par la symptomatologie spinale. Cette symptomatologie exclusivement constituée par des picotements d'aiguille et en général par des troubles de la sensibilité, par des troubles du sens musculaire et par l'abolition des réflexes des membres inférieurs, sans aucune trace de paralysie, sans myotrophie et sans symptômes du côté de la vessie, du rectum et des organes génitaux, démontre évidemment que la lésion consécutive aux embolies et à l'infiltration gazeuse siège aux régions postérieures de la partie dorso-lombaire de la moelle. Cette lésion doit être certaine-

ment très légère, ce qui est parfaitement démontré par sa rapide disparition.

Les accidents provenant de l'emploi des scaphandres nous fournissent un si grand nombre de cas que j'espère rencontrer des malades appartenant à cette forme et pouvoir alors constituer les grandes lignes de la pathologie de la forme spinale postérieure.

#### E. — FORME UNILATÉRALE.

Suivant que le siège de la localisation a lieu, soit dans la moelle épinière, soit dans les méninges, nous distinguons la forme intra-spinale ou intra-myélitique et la forme extra-spinale ou extra-myélitique.

A). *Forme intra-spinale ou intra-myélitique.* — D'après le programme que nous suivons et qui nous paraît essentiellement clinique, nous rapporterons les observations cliniques, et puis, appuyé sur elles, nous établirons la pathologie de cette forme dans ses grandes lignes.

OBSERVATION XXIV. — *Accident provoqué le 26 août 1882. — Quatre immersions de 20-22 brasses de profondeur et dix à quinze minutes de séjour sans accident. — Cinquième immersion, même profondeur, une demi-heure de séjour. — Immédiatement après la décompression, douleurs violentes à l'épaule gauche, perte de connaissance, douleurs intenses aux diverses articulations. — Vers le coucher du soleil, faiblesse se transformant en paralysie complète du membre inférieur droit. Abolition de la sensibilité au membre inférieur gauche. — Le 2 septembre, possibilité de se tenir debout à l'aide d'un appui. — Le 15 septembre, possibilité de marcher sans appui, secousses. — Les mois suivants, le membre paralytique se dégage de plus en plus, épilepsie spinale, contractures passagères.*

ETAT ACTUEL (15 janvier 1885). — *Parésie légère du membre inférieur droit. Secousses, exaltation des réflexes. Épilepsie spinale spontanée et difficilement provoquée, légère diminution de la sensibilité au niveau du membre inférieur gauche.*

*Histoire.* — Christos Roussis, âgé de vingt ans. Pas d'antécédents héréditaires ou personnels. Il a commencé à travailler en juin 1882 et il a continué son travail dans l'air comprimé durant les mois, de juin, juillet et jusqu'au 26 août sans accident. Ce jour-là, il fait quatre immersions à une profondeur de 20 à 22 brasses et de dix à quinze minutes de séjour sans accident. Il en fait une cinquième à la même profondeur et après avoir prolongé son séjour une demi-heure; il se fait remonter. Immédiatement après la décompression brusquement faite, il sent des douleurs violentes à l'épaule gauche. Au bout de cinq minutes, le malade perd connaissance pendant quatre heures; il n'avait conscience de rien. Au bout de cet espace de temps, le malade revenu complètement, est pris aux diverses articulations de douleurs très intenses qui l'ont fait horriblement souffrir. — Vers le coucher du soleil, les douleurs articulaires disparaissent pour faire place à une faiblesse du membre inférieur droit, laquelle dans un délai de deux heures se transforme en une paralysie complète. La sensibilité du membre inférieur gauche aurait été abolie. Rien du côté de la vessie, du rectum et des organes génitaux. Le 2 septembre, il a pu se tenir debout et faire quelques pas en traînant son membre et à l'aide d'un appui.

L'amélioration qui a si rapidement commencé a continué avec la même activité, à tel point que, le quinze septembre, le malade a pu marcher sans appui. A ce moment le malade commence à avoir des secousses; son membre paralytique se fléchissait et s'étendait tout d'un coup. Les mois suivants, son membre se dégageait de plus en plus de sa paralysie et il marchait de mieux en mieux. A cette époque, ce membre était souvent pris d'un tremblement rythmique, surtout après le réveil et sous l'influence de la fatigue et des émotions morales. Plusieurs fois aussi, il avait des contractures passagères; son membre se raidissait en extension durant quelques minutes.

Etat actuel 15 janvier 1885. — Toute la symptomatologie du malade consiste en une parésie spatique du membre inférieur droit. La parésie est légère, car le malade peut faire une heure de chemin sans se fatiguer et sans boiter, mais s'il veut dépasser ce temps, il commence à sentir de la fatigue à son membre inférieur droit, qui alors, si la marche se continue encore, commence à trembler et bientôt le malade est obligé bon gré mal gré de se reposer. Il faut faire marcher le malade pour pouvoir provoquer l'épilepsie spinale, qui même alors ne se manifeste que faiblement.

Quelques secousses surviennent parfois à son membre parétique.

Il n'y a plus de contractures passagères. Il y a une exaltation très marquée du réflexe cremastérien plantaire et rotulien de ce membre. Pas trace de parésie au membre inférieur gauche, aux supérieurs et à la face. — Nous constatons une légère diminution de la sensibilité sous tous ses modes au niveau du membre inférieur gauche. Il n'y a aucune trace d'atrophie musculaire. Les muscles du membre droit sont aussi bien conservés que ceux du gauche. Pas de symptômes tabétoïdes.

Pas de troubles vaso-moteurs ou trophiques ou des organes génitaux de la vessie et du rectum. Il n'y a pas de symptômes céphaliques.

**OBSERVATION XXV. — Accident survenu le 16 juillet 1884 à la suite de la 1<sup>re</sup> immersion, 18 brasses de profondeur, séjour de plus d'une heure. Plusieurs immersions antérieures à la même profondeur et au-dessus sans jamais avoir prolongé le séjour au delà de quinze minutes; décompression toujours la même. — Une heure et demie d'intervalle entre la décompression et l'invasion de l'accident. — Aphasie motrice et surdité psychique, étourdissements. — Au bout de trois heures disparition de ces symptômes. — Intervalle de bien-être de quelques minutes de durée entre la disparition de ces symptômes et l'invasion de la monoplégie du membre inférieur droit. Abolition de la sensibilité de ce même membre. — Le 18 juillet possibilité de se tenir debout et de faire quelques petits pas. — Le 29 juillet possibilité de marcher sans appui. — Au mois d'août, dégagement progressif de la paralysie. Secousses. Épilepsie spinale spontanée. Contractures passagères.**

**ETAT ACTUEL (2 septembre 1884).** — Parésie du membre inférieur droit. Très léger boitement, à peine perceptible. Exaltation des réflexes. Épilepsie spinale spontanée. [Secousses. Altération de la sensibilité du côté droit, depuis une ligne correspondant au dernier vertèbre dorsal jusqu'au pied droit. — Traitement de 2 mois, pointes de feu, iodure de potassium, seigle ergoté, hygiène appropriée. Etat du malade le 10 novembre 1884. Guérison.

**Histoire.** — Pierre Loulos, âgé de trente ans, son père est mort de fièvre typhoïde, pas d'autres antécédents héréditaires. Pas d'antécédents personnels. Il a commencé à travailler dans l'air comprimé en juin 1884 et il a travaillé jusqu'au 16 juillet, sans accident, quand ce jour-là il fait sa première immersion à une profondeur de 18 brasses et reste plus d'une heure pour pêcher la grande quantité des éponges qu'ils a rencontrées près de la côte de Caramanie. Il avait fait plusieurs immersions à la même profondeur et bien au-dessus de 23 à 25 brasses sans accident mais il n'avait jamais prolongé son séjour plus de dix à quinze minutes et

c'était la première fois qu'il restait au fond plus d'une heure. Inutile d'ajouter que la décompression était toujours brusque. Pas de refroidissement, pas de toux, pas de repas avant l'immersion qui a causé l'accident. Une heure et demie après la décompression et l'enlèvement du casque, le malade tout d'un coup voit qu'il ne peut articuler un seul mot, il ne comprenait pas non plus ce qu'il entendait. Il entendait, dit-il, qu'on lui parlait mais qu'il ne comprenait pas. Il ne savait ni lire ni écrire. En même temps il était pris d'une incommodité qui faisait que tous les objets environnants lui paraissaient se mouvoir. Pas de perte de connaissance.

Au bout de trois heures, ces symptômes céphaliques disparaissent complètement et le malade pendant quelques minutes était tout à fait libre de tout symptôme; il se croyait sauvé, quand au bout de ce faible délai, le sujet est pris de paralysie subite et complète de son membre inférieur droit. La sensibilité de ce même membre aurait été considérablement diminuée, quand on se mettait à le frictionner avec du vinaigre chaud; il n'aurait eu qu'une très vague sensation de la friction. On l'avait pincé aussi et il n'aurait pas senti. Pas de troubles de la vessie, du rectum et des organes génitaux. Le lendemain matin, 17 juillet, il a commencé à pouvoir faire quelques petits mouvements. D'une heure à l'autre l'amélioration marchait à pas rapides, de sorte que le 18 juillet il a pu se tenir debout et faire quelques petits pas, sans trop de peine mais à l'aide d'un bâton. — L'amélioration n'ayant pas cessé un seul instant de continuer, le malade, le 29 juillet, quitte le bâton et marche sans appui. Au mois d'août son membre est dégagé plus encore de sa paralysie. A cette époque notre homme a eu des secousses et plusieurs fois son membre a été pris d'un tremblement rythmique. La nuit son membre paralytique se raidissait parfois en extension, pendant quelques minutes.

*Etat actuel* (2 septembre 1884). — Le malade fait de longues courses sans se fatiguer beaucoup; on peut toutefois constater un léger boitement à peine perceptible. Il y a une exaltation de tous les réflexes du membre droit facilement constatable par les procédés les plus élémentaires. Il y a de l'épilepsie spinale spontanée, mais non provoquée. Plusieurs fois, son membre se fléchit et s'étend tout d'un coup. Pas de contractures passagères. Pas d'allures de démarche spasmodique. La sensibilité est considérablement et uniformément altérée du côté droit, depuis une ligne correspondant à la dernière vertèbre dorsale jusqu'au pied droit. Pas d'altération du sens musculaire et en général pas de symptômes tabétoïdes. Il n'y a aucune trace d'atrophie musculaire, les muscles sont même bien conservés. Les fonctions de la vessie, du rectum et des organes génitaux paraissent se faire régulièrement. Pas de symptômes céphaliques. Nous l'avons soumis au traitement par compression, à l'iodure de potassium, au seigle ergoté et à

l'application de petites pointes de feu tous les huit jours. Ce traitement a été suivi deux mois.

*Etat du malade* le 40 novembre 1884. Le bollement n'est plus du tout perceptible, il peut marcher deux ou trois jours sans se fatiguer. Il n'y a plus de secousses, plus d'épilepsie spinale. Il n'y a plus qu'une très légère diminution de la sensibilité et le seul signe qui trahisse la préexistence de la monoplégie spasmodique est l'exaltation du réflexe rotulien.

**OBSERVATION XXVI. — Accident provoqué le 20 août 1883, à 9 heures du matin, à la première immersion, 21 brasses de profondeur, trois quarts d'heure de séjour. Plusieurs immersions antérieures de la même profondeur sans accident, mais jamais plus d'un quart d'heure de séjour; même décompression. — Cinq minutes d'intervalle entre la décompression et l'invasion de l'accident. — Sensation de pression à la nuque, engourdissements, anéantissement des forces. — Pas d'intervalle entre la disparition de ces symptômes et l'explosion de la paralysie. — Monoplégie du membre inférieur gauche. Abolition de la sensibilité du même membre. Un certain degré de rétention d'urines. Le 13 août, possibilité de marcher à l'aide d'un appui. — Le 15 octobre, possibilité de marcher sans appui. Secousses. Tremblement. — Les jours suivants, continuité de l'amélioration.**

**ETAT ACTUEL (19 novembre 1883). — Parésie du membre inférieur gauche. Exaltation des réflexes. Épilepsie spinale spontanée et provoquée. Secousses, contractures passagères. Sensibilité normale partout. Nécessité d'uriner dès le besoin perçu. Fonctions génitales émoussées. Sensation du froid au membre parétique.**

Nicolas Cirkas, âgé de vingt-sept ans, d'un tempérament très fort, pas d'antécédents héréditaires ou personnels, il a commencé son métier de scaphandrier au mois de mai 1883, et il a travaillé trois mois sans accident.

Le 20 août 1883, à 9 heures du matin, il fait sa première immersion à la profondeur de 21 brasses, concurremment avec un autre plongeur au même endroit, prolonge son séjour trois quarts d'heure et se fait remonter, il avait déjà fait antérieurement plusieurs immersions à la même profondeur, sans accident, mais notons bien qu'il n'avait jamais séjourné plus d'un quart d'heure. N'oublions pas d'ajouter aussi que, la décompression était tout à fait isochrone, pas de refroidissement ni de toux, ni de repas avant l'immersion. Cinq minutes se passent après la décompression et l'enlèvement du casque, pendant lesquels le malade se porte parfaitement bien, mais au bout de ce temps, le malade est pris d'une très forte sensation de pression à la nuque, comme si un malaise le saisissait et le pressait fortement, malaise suivi d'engourdis-

sements des membres supérieurs, qui partaient des doigts pour remonter aux épaules, en outre ses forces étaient anéanties; pas de perte de connaissance pas d'autres symptômes.

Au bout de trois heures à midi, la sensation de pression à la nuque, les engourdissements, cet anéantissement de forces disparaissent pour faire place à une parésie du membre inférieur gauche, laquelle d'une heure à l'autre s'aggravait pour faire place elle-même, vers le coucher du soleil, à une paralysie complète, le malade ne pouvant faire aucun mouvement. La sensibilité aurait été abolie au niveau de ce membre et peut-être un peu au-dessus de sa racine; quand on le pinçait, il ne le sentait pas. Le malade à ce moment aurait eu un certain degré de rétention d'urines; il était forcé de pousser pour faire rendre l'urine.

Rien du côté du rectum. Il a été forcé de garder le lit pendant treize jours, au bout desquels (le 3 août), il a pu marcher un peu à l'aide d'une béquille. A ce moment, la rétention d'urines a été remplacée par une fréquence d'uriner dix à quinze fois par jour. Presque immédiatement alors, il reprend son travail pour guérir, faisant trois ou quatre immersions par jour, 10 à 12 brasses de profondeur, et quinze à vingt minutes de séjour. D'après son dire, d'un jour à l'autre, l'amélioration continuait, au point que le 15 octobre, le malade put marcher sans appui en boitant légèrement; à ce moment, il commence à trembler. Secousses.

L'amélioration continuait toujours à se faire lentement et progressivement.

ETAT ACTUEL (19 novembre 1883). — Pas de parésie du membre inférieur droit; par contre, le gauche est parétique, ce qui fait légèrement boiter le malade. Il y a une exaltation très marquée de tous les réflexes, plantaires, rotuliens et crémastériens. Son membre est plusieurs fois pris d'un tremblement rythmique qu'on peut d'ailleurs aisément provoquer en relevant brusquement l'avant-pied. Ce membre se raidit parfois en extension, surtout la nuit, durant quelques minutes. Pas de troubles de la sensibilité. Il n'y a aucune trace d'atrophie musculaire. La contractilité faradique est normale. Ce membre est plus froid que l'autre. Plus de fréquence d'uriner, mais le malade est obligé d'uriner dès le besoin perçu. S'il veut y résister, ses urines alors lui échappent involontairement. Les fonctions génitales sont troublées, les érections sont rares et incomplètes. Pas de troubles du rectum. Il n'y a aucun symptôme céphalique.

OBSERVATION XXVII. — *Accident provoqué le 15 juin 1881. Cinq immersions précédentes, 20-22 brasses de profondeur, 40-45 minutes de séjour et de décompression brusque sans accident. Sixième immersion de la même profondeur, 25 minutes de séjour. — Immédiatement après la brusque décompression, douleurs violentes à*



*l'estomac, s'irradiant aux côtes. — Au bout de 10 minutes, remplacement de ces douleurs par la monoplégie du membre inférieur droit. Sensibilité du même membre émoussée. — Deux mois d'alitement, secousses. — Le 16 août, possibilité de se tenir debout et de faire quelques petits pas à l'aide d'un appui. Epilepsie spinale spontanée. Contractures passagères. — Travail dans l'air comprimé. 10-12 brasses de profondeur et 15 à 20 minutes de séjour; amélioration rapide. — Arrêt de l'amélioration; continuité de l'emploi du scaphandre; pas de nouvel accident, parfois aggravation transitoire de la monoplégie causée par quelques immersions; excès d'alcool.*

**ETAT ACTUEL (16 juillet 1884).** — *Démarche spasmodique unilatérale droite. Exaltation considérable des réflexes plantaires crémastériens et rotuliens Epilepsie spinale spontanée et provoquée. Secousses, contractures passagères. Sensibilité émoussée sous tous les modes au même membre.*

Stylianou Myris, âgé de vingt-cinq ans, pas d'antécédents héréditaires ou personnels. Il a commencé son métier de scaphandrier en 1877. Il a travaillé pendant quatre ans, sans avoir jamais eu d'accidents, quand le 15 juin 1881, après avoir fait cinq immersions successives, à une profondeur de 20-22 brasses et dix à quinze minutes de séjour et dépression brusque sans accident; il est redescendu pour la sixième fois par la même profondeur et, après avoir prolongé son séjour au delà de vingt-cinq minutes, il se fait brusquement comme toujours remonter. — Immédiatement après la brusque décompression et l'enlèvement du casque, le malade est pris de douleurs violentes à l'estomac, lesquelles s'irradiaient aux côtes, sans gonflement au moins apparent et sans autres symptômes gastriques: pas de symptômes céphaliques ou autres.

Au bout de dix minutes environ, ces douleurs disparaissent pour faire place à une paralysie complète du membre inférieur droit. La sensibilité de ce membre aurait été émoussée. Pas de troubles du côté de la vessie ou du rectum.

Il s'est alité deux mois, sans pouvoir se tenir debout.

A ce moment, il a commencé à se fléchir et à s'étendre tout d'un coup. Le 16 août, il peut faire quelques petits pas à l'aide d'un appui. Il tremble du pied droit en marchant. A cette époque plusieurs fois son membre se raidissait en extension pendant quelques minutes. Aussitôt le malade reprend son travail par compression, 10 à 15 brasses de profondeur et 15 à 20 minutes de séjour et l'amélioration marche rapidement au point que, au bout de dix jours, le malade marche sans bâton. Là, l'amélioration s'arrête, car il a recommencé à faire régulièrement ses campagnes pour la pêche d'éponges.

Il n'a pas eu, c'est vrai, de nouveaux accidents, mais après un

interrogatoire très consciencieux, nous avons appris qu'il lui arrivait parfois après la décompression de sentir son membre plus fatigué, plus lourd, et sa marche devenait alors très difficile. En outre, dans les intervalles des campagnes, il se livrait à des excès de femmes et de boisson (deux à trois litres de vin résiné par jour). Malgré ces conditions absolument défavorables, l'état du malade ne s'est pas empiré; il est resté stationnaire pendant trois années entières, le malade traînant toujours son membre inférieur droit, qui plusieurs fois s'était agité d'un tremblement rythmique et frottait le sol.

· ETAT ACTUEL (16 juillet 1884). — La démarche du malade est unilatéralement spasmodique; c'est ainsi qu'il est forcé d'incliner son tronc du côté gauche et un peu en arrière pour arriver à soulever sa hanche droite et de cette façon pouvoir détacher du sol et porter en avant son membre inférieur droit qui à ce moment décrit un léger demi-tour en frottant le sol: son soulier droit s'use très rapidement. Le membre inférieur gauche n'a pas trace de paralysie. Rien aux supérieurs et à la face. Il y a une exaltation considérable des réflexes plantaires crémastériens et rotuliens. Un seul coup du marteau percuteur ou du lord cubital de la main sur le tendon rotulien fait projeter deux, trois fois la jambe, parfois même provoque un petit mouvement d'adduction du membre inférieur opposé. Le membre paralytique est très souvent agité d'un tremblement rythmique, surtout sous l'influence de la fatigue et des émotions morales et, au moment du réveil, il suffit de relever un peu l'avant-pied pour provoquer l'épilepsie spinale qu'on ne peut faire cesser qu'en fléchissant brusquement le grand doigt. Les secousses surviennent fréquemment à son membre et surtout la nuit. Les contractures passagères sont encore assez fréquentes. Quand on veut communiquer des mouvements aux articulations du membre inférieur droit, on sent une résistance très marquée, bien que le malade ne s'y oppose pas.

· La sensibilité est un peu émoussée sous tous ses modes: température, contact et douleurs. Pas d'atrophie musculaire, les muscles sont bien conservés et la contractilité faradique est normale.

· Pas de troubles vaso-moteurs. Rien du côté de la vessie, du rectum et des organes génitaux.

· Le malade a des hallucinations visuelles (animaux, figures grimaçantes), tremblement alcoolique.

· Pas d'autres symptômes céphaliques. Les fonctions des autres organes paraissent se faire régulièrement.

PATHOLOGIE DE LA FORME INTRAMYÉLITIQUE  
OU INTRASPINALE UNILATÉRALE.

La forme intramyélitique ou intraspinale unilatérale est très fréquente; mais pour ne pas trop fatiguer l'attention de notre lecteur, nous n'avons publié que quatre observations que nous avons cru suffisantes, afin d'esquisser les grandes lignes de la pathologie de cette forme.

La symptomatologie et leur évolution ultérieure nous oblige à diviser en trois périodes la pathologie de cette forme : 1° la période des symptômes du début ou extrinsèques; 2° la période monophasique et 3° la période du syndrome spasmodique.

1° Période de symptômes du début. L'invasion des symptômes du début chez quelques malades (Obs. XXIV et XXVII) a eu lieu sans intervalle, immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, tandis que chez d'autres un espace de temps s'écoule entre le moment de la décompression et l'invasion des symptômes du début : cinq minutes pour l'OBSERVATION XXVI, une heure et demie pour l'OBSERVATION XXV. Les symptômes du début de ces quatre cas ont consisté en des symptômes : *a*), Céphaliques; *b*), Symptômes gastriques; *c*), douloureux sensitifs; *d*), Symptômes céphaliques. — Ces symptômes présentés par les malades des OBSERVATIONS XXIV et XXV étaient les suivants :

*a*). Perte de connaissance chez le malade de l'OBSERVATION XXIV, laquelle a duré quatre heures, le ma-

lade n'ayant conscience de rien; pas de convulsions. Ce symptôme, qui n'était accompagné d'aucun autre symptôme céphalique, était précédé de douleurs à l'épaule gauche et suivi de douleurs aux autres articulations.

b. *Troubles de la parole.* — Ces troubles qui ont existé chez le malade de l'OBSERVATION XXV ont consisté en aphasie motrice et en surdité psychique; le malade ne pouvait articuler un seul mot et ne comprenait pas non plus ce qu'il entendait. « C'est curieux, dit-il, j'entendais qu'on me parlait, mais je ne comprenais pas. » Le malade ne savait ni lire ni écrire. Ces espèces d'aphasie n'ont pas duré plus de trois heures, au bout desquelles elles ont disparu presque brusquement et complètement.

c). *Etourdissements.* — Ce symptôme céphalique a figuré, associé aux troubles de la parole chez le malade de l'OBSERVATION XXV, qui était pris d'une incommodité de telle nature que tous les objets environnants lui paraissaient se mouvoir, la durée a été la même que celle des troubles de la parole.

d). *Symptômes gastriques.* — Comme symptômes appartenant à ce genre symptomatologique, nous avons les douleurs violentes à l'estomac, lesquelles s'irradiaient aux côtes sans gonflement au moins apparent de l'estomac, ou autre symptôme gastrique concomitant. La durée de ces douleurs a été très courte, pas plus de dix minutes (Obs. XXVII) environ.

e). *Diverses douleurs et autres symptômes sensitifs.* — En matière de douleurs, il faut noter ces douleurs violentes à l'épaule gauche qui ont précédé de cinq minutes la perte de connaissance du malade de l'OB-

**SERVATION XXIV**, et les douleurs aux diverses articulations, qui ont suivi cette perte de conscience du malade et qui l'ont fait énormément souffrir pendant quelques heures.

Au genre de symptômes sensitifs, nous devons rattacher la sensation de pression à la nuque, comme si une main le saisissait et le serrait fortement, les engourdissements des membres supérieurs qui portaient des doigts pour arriver en remontant aux épaules, et peut-être l'anéantissement des forces.

Il suffit de rappeler que la symptomatologie du début de l'OBSERVATION XXIV a été représentée par la perte de connaissance précédée de douleurs à l'épaule gauche et suivie de douleurs aux diverses articulations; celle de l'OBSERVATION XXV par l'aphasie motrice, la surdité psychique et les étourdissements; celle de l'OBSERVATION XXVI par la sensation de pression à la nuque, les engourdissements et l'anéantissement des forces; enfin celle de l'OBSERVATION XXVII par les douleurs violentes à l'estomac s'irradiant aux côtes, en d'autres termes, il suffit de se rappeler que ces quatre cas ont eu quatre débuts dont la symptomatologie était tout à fait différente, constater une fois de plus le polymorphisme du début qui constitue un des grands caractères de toutes les formes d'accidents spinaux provenant de l'emploi des scaphandres.

**2<sup>e</sup> PÉRIODE MONOPLÉGIQUE.** — L'invasion de cette période chez les malades des OBSERVATIONS XXIV, XXVI et XXVII a eu lieu immédiatement après la disparition des symptômes du début, tandis que chez le malade de l'OBSERVATION XXV, quelques minutes se sont écoulées entre la disparition des symptômes du début

et l'invasion de la monoplégie. Etudions maintenant brièvement la monoplégie elle-même, c'est-à-dire son mode d'invasion, ses symptômes associés et sa marche.

a). *Mode d'invasion.* — La monoplégie du membre inférieur soit le gauche, soit le droit, survient presque toujours brusquement. Deux fois, OBSERVATIONS XXV et XXVI, la monoplégie était complète dès le premier moment de son invasion; deux fois, par contre, il a fallu à la monoplégie un certain temps, toutefois assez court, deux heures, pour le malade de l'OBSERVATION XXIV et plus de six heures pour l'OBSERVATION XXVI afin d'arriver à son maximum d'intensité.

b). *Symptômes associés.* — Les symptômes qui sont associés à la monoplégie de ces quatre malades sont l'altération de la sensibilité et les troubles vésicaux.

a). *Altération de la sensibilité.* — Elle n'a jamais manqué dans ces quatre observations. Deux fois elle a consisté en une diminution notable, OBSERVATION XXV et XXVII et deux fois en une abolition complète, OBSERVATION XXIV et XXVI. La paralysie de la sensibilité paraît, dans la majorité des cas, exister du même côté que celle de la motilité, comme dans les OBSERVATIONS XXV, XXVI et XXVII. Elle peut toutefois siéger au membre opposé, à preuve l'OBSERVATION XXIV où la monoplégie siégeait au membre inférieur droit et l'anesthésie, au membre inférieur gauche.

b). *Troubles vésicaux.* — La vessie qui est presque constamment troublée à cette période dans les autres formes spinales, parmi les quatre cas de la forme intramyélitique unilatérale, n'a été rencontrée altérée qu'une seule fois, OBSERVATION XXVI et encore incom-

plètement, le malade étant forcé de pousser pour uriner.

c). *Marche*. — Appuyé non seulement sur les quatre observations rapportées, mais sur bien d'autres encore que j'ai omises à dessein pour ne pas encombrer nos travaux d'observations plus ou moins analogues entre elles et qui n'ajouteraient rien de nouveau, je puis affirmer que, dans l'immense majorité des cas, la marche de la monoplégie est essentiellement rétrogressive.

La rétrogression de la monoplégie se montre toujours quelque temps après son invasion, quand le malade peut se tenir debout et faire quelques pas. Ce temps varie considérablement, c'est ainsi que chez le malade de l'OBSERVATION XXV il a été de deux jours, chez celui de l'OBSERVATION XXIV de six jours, chez celui de l'OBSERVATION XXVI de treize jours, et enfin chez celui de l'OBSERVATION XXVII de deux mois.

La marche rétrogressive de la monoplégie une fois arrivée à ce point, à savoir la possibilité de se tenir debout et de marcher à l'aide d'un appui, ne s'arrête certes pas; au contraire, elle continue ses progrès et avec rapidité. Ainsi, au malade de l'OBSERVATION XXV, il a suffi de onze jours, à celui de l'OBSERVATION XXIV de treize jours, à celui de l'OBSERVATION XXVI de douze jours et enfin à celui de l'OBSERVATION XXVII de dix jours pour pouvoir marcher sans appui. Nous reviendrons dans la suite en décrivant la période du syndrome spasmodique sur l'évolution ultérieure de cette monoplégie et de ses terminaisons.

### 3. PÉRIODE DU SYNDROME SPASMODIQUE. — L'examen

attentif de ces cas nous relève des symptômes positifs, c'est-à-dire des symptômes qui peuvent figurer au tableau clinique et des symptômes négatifs qui ne peuvent et ne doivent pas y figurer.

A). *Symptômes positifs*. — Ces symptômes sont : a) ceux qui constituent le syndrome spasmodique ; b) les symptômes sensitifs ; c) symptômes vaso-moteurs ; d) vésicaux ; e) génitaux.

a). *Syndrome spasmodique*. — Un coup d'œil au tableau qui précède suffit pour constater que le syndrome spasmodique n'a jamais manqué ; je n'ai pas observé un seul cas dans lequel le syndrome spasmodique ait fait défaut, c'est le syndrome qui seul est constant et doit être par cela même considéré comme le caractère principal, fondamental de la forme intramyélitique unilatérale, je me crois donc autorisé par la clinique à poser la loi suivante : « Presque toutes, pour ne pas dire toutes les monoplégies provenant de l'emploi des scaphandres et qui se prolongeaient un temps suffisant au développement des symptômes spastiques, sont spasmodiques » et *vice versa*, « il n'y en a aucune qui soit flacide. » Le syndrome spasmodique de la monoplégie provenant de l'emploi des scaphandres ne différant pas au point de vue symptomatologique de celui de monoplégies spastiques d'une toute autre origine, nous serons bref dans la description spéciale de chaque symptôme de ce syndrome. Passons en revue ces symptômes.

1° EXALTATION DES RÉFLEXES. — Ce signe n'a manqué dans aucune de nos observations. Il est d'une intensité variable, suivant l'excitabilité myélitique. Tous



les réflexes crémastériens, plantaires ou rotuliens ont été très exaltés.

2° **EPILEPSIE SPINALE.** — C'est un symptôme encore constant. Presque tous les monoplégiques devenus tels par l'emploi des scaphandres tremblent des pieds. L'intensité de ce symptôme est très variable, c'est ainsi que tantôt elle est seulement spontanée sans pouvoir être provoquée (Obs. XXV), tantôt elle peut être provoquée, mais difficilement; il faut faire marcher le malade pour y arriver (Obs. XXIV), tantôt elle est facilement provoquable (Obs. XXVI), enfin l'intensité de ce symptôme (Obs. XXVII), est parfois telle qu'il suffit de relever une seule fois l'avant-pied pour provoquer l'épilepsie spinale.

3° *Secousses.* — Voilà encore un autre symptôme presque constant que l'on voit figurer dans les quatre observations. Elles surviennent surtout la nuit.

4° *Contractures passagères.* — Ce symptôme a existé chez deux malades, OBSERVATION XXVI et XXVII, le membre paralytique se raidit en extension durant quelques minutes.

5). *Dyscampsie articulaire.* — Quand on fait communiquer des mouvements passifs au membre paralytique du malade de l'OBSERVATION XXVII, on sent une résistance notable, sans que le malade s'y oppose.

6). *Démarche spasmodique unilatérale droite.* — Telle est la démarche du malade de l'OBSERVATION XXVII qui est forcé d'incliner son tronc du côté gauche et un peu en arrière pour arriver à soulever sa hanche droite, et de cette façon, pouvoir détacher du sol et porter en avant son membre inférieur droit, qui, à ce

moment, décrit un demi-tour en frottant le sol. Son soulier droit s'use très rapidement.

Il est temps de passer à l'étude de l'évolution de ce syndrome. Il commence à se développer un mois après l'invasion de la monoplégie. A ce moment, les symptômes qui le dénotent sont les secousses et l'épilepsie spinale. A cette époque, nous n'avons pas examiné le malade pour constater si les réflexes étaient exaltés; mais, malgré cela, on peut l'affirmer, car cela ne saurait être autrement. L'exagération des réflexes chronologiquement se développe plus ou moins avant que l'épilepsie spinale apparaisse.

Là, le symptôme peut s'arrêter dans son développement, il peut avorter; pour ainsi dire, comme cela est arrivé aux malades des OBSERVATIONS XXIV et XXV. Il arrive parfois que le syndrome se développe un peu plus et que les contractures passagères viennent s'ajouter aux autres symptômes spasmodiques (Obs. XXVI). Une fois arrivé à ce point de développement, le syndrome spasmodique rétrogresse, s'atténue (Obs XXIV et XXVI), et parfois disparaît complètement, ce qui est arrivé à l'OBSERVATION XXV; il n'est resté qu'un certain degré d'exaltation de réflexes, qui révèle la préexistence de la monoplégie spasmodique.

Parfois ce syndrome, au lieu de s'arrêter dans son développement, tend, au contraire, à se compléter et alors aux symptômes, exaltation des réflexes, épilepsie spinale, secousses, contractures passagères viennent se joindre à la rigidité musculaire, la dyscampsie articulaire et la démarche spasmodique, ce qui est arrivé chez le malade de l'OBSERVATION XXVII chez qui, une fois arrivé à ce point de développement, il n'a pas

rétrogressé, mais il n'a pas non plus progressé, malgré l'imprudente reprise du travail, les aggravations passagères qu'il a causées et les excès alcooliques.

Nous n'avons pas observé un seul cas où ce syndrome ait progressé et soit arrivé à son complet développement, c'est-à-dire à la contracture permanente, au pied-bot spasmodique.

Or, de cette étude, il résulte : 1° que l'évolution du syndrome spasmodique de la monoplégie provenant de l'emploi des scaphandres n'arrive presque jamais au terme de son évolution complète ; 2° qu'une fois arrivée aux stations que nous venons de décrire, alors l'évolution ultérieure, dans la majorité des cas, est essentiellement rétrogressive, parfois peu rétrogressive ou stationnaire, mais presque jamais, pour ne pas dire jamais progressive.

a). *Symptômes sensitifs*. — On se rappelle que la sensibilité a été trouvée constamment altérée, au moment de l'invasion de la monoplégie. Mais, à une étape ultérieure de la monoplégie cette altération s'atténue, et nous ne trouvons plus qu'une légère diminution de la sensibilité, par exemple, au niveau du membre opposé au paralytique, à savoir l'inférieur gauche (Obs. XXIV). Cette atténuation peut aller jusqu'à la disparition à peu près complète (Obs. XXV), ou tout à fait complète (Obs. XXVI). Il est des cas où l'atténuation de l'altération de la sensibilité n'est pas notable (Obs. XXVII).

c). *Symptômes vaso-moteurs*. — Excepté le malade de l'OBSERVATION XXVI, qui avait une sensation de froid au membre paralytique, ceux des OBSERVATIONS XXIV, XXV et XXVII n'en ont pas du tout présenté.

d). *Symptômes vésicaux*. — Parmi ces quatre obser-

vations; il n'y en a qu'une seule où l'on observe des troubles vésicaux, qui, dans le cas en question, ont consisté en la nécessité d'uriner dès le besoin perçu.

e). *Symptômes génitaux*. — Comme symptômes appartenant à ce genre, nous n'avons à mentionner que l'impuissance incomplète du malade de l'OBSERVATION XXVI.

B). *Symptômes négatifs*. — Ces symptômes sont de deux ordres : a) symptômes myatrophiques et b) symptômes céphaliques.

a). *Symptômes myatrophiques*. — Nous n'avons jamais observé les symptômes qui dérivent de la lésion des cornes antérieures, à savoir : l'absence des réflexes et la myatrophie, les muscles mêmes bien conservés, et la contractilité faradique normale; ce caractère négatif est d'une importance majeure, en raison de sa généralisation. En effet : « Presque toutes les monoplégies spasmodiques provenant de l'emploi des scaphandres ne sont pas accompagnés de myatrophie. »

b). *Symptômes céphaliques*. — Si, d'une part, ces symptômes sont parmi ceux qui, très souvent, figurent dans la période du début, d'autre part, il n'y a pas un seul cas où nous les trouvions à une période ultérieure à son stade du syndrome spasmodique.

Les hallucinations visuelles et le tremblement du malade de l'OBSERVATION XXVII sont des symptômes indépendants de la lésion et dus à l'intoxication alcoolique.

Avec un peu d'attention, on ne tarde pas à remarquer que le polymorphisme du début est, au moment de l'invasion de la période monoplégique, remplacé par une uniformité caractérisée par un complexe

clinique très simple, qui est le même pour tous les cas, à savoir : monoplégie d'un membre inférieur quelconque, anesthésie, soit du même membre, soit du membre opposé et parfois troubles vésicaux ; enfin, à une étape ultérieure, cette uniformité devient extrêmement monotone, car la symptomatologie à ce stade est éminemment caractérisée par un fond commun constant, ne faisant jamais défaut, c'est-à-dire le syndrome spasmodique, qui est l'aboutissant par excellence de la forme intramyélitique unilatérale.

Or, nous retrouvons ici les deux grands caractères qui caractérisent presque toutes les formes d'accidents spinaux provenant de l'emploi des scaphandres, à savoir : polymorphisme du début, ou entrée en scène éminemment polymorphe et uniformité du dénouement ou évolution uniforme. — A ces caractères généraux, si nous ajoutons les particularités cliniques spéciales des symptômes de la période du début, le mode de l'invasion de la monoplégie, les symptômes positifs et les symptômes négatifs de l'étape ultérieure, enfin la marche de l'affection qui, dans la majorité des cas, est rétrogressive, parfois peu rétrogressive, voire même stationnaire, mais presque jamais progressive. nous avons une affection spéciale qu'on ne saurait, sans la dénaturer, faire entrer dans une maladie spinale quelconque.

#### VARIÉTÉ EXTRA-SPINALE OU EXTRA-MYÉLITIQUE DE LA FORME UNILATÉRALE

Cette forme clinique doit être trop rare pour que nous ne soyons en mesure d'en rapporter plus d'une

seule observation. En raison de l'intérêt extrême qui s'attache à cette observation, nous la donnerons aussi détaillée que possible.

**OBSERVATION XXVIII.** — *Accident provoqué le 18 septembre 1883, 9 heures matin à la première immersion, 20 brasses de profondeur, une demi-heure de séjour. Plusieurs immersions antérieures à la même profondeur, le séjour au fond n'ayant jamais dépassé quinze à vingt minutes, décompression toujours la même — c'est-à-dire brusque. — Immédiatement après la décompression, douleurs extrêmement vives, s'étendant à l'occiput et s'irradiant au membre supérieur droit, exaspération de ces douleurs, de temps à autre, sous forme d'attaque, rigidité musculaire du cou. — Dans l'après-midi, fourmillements et engourdissements dans le membre supérieur droit, en même temps qu'un certain degré de parésie de ce membre. — Le 19 septembre, diminution de l'intensité des douleurs; persistance des fourmillements et des engourdissements, aggravation de la parésie. — Le 20 septembre, paralysie complète de ce membre, localisation des douleurs à la nuque et à l'épaule. — La 3 octobre, faiblesse du membre inférieur droit.*

**ETAT ACTUEL** (6 octobre). — *Paralysie et atrophie dégénérative dominante dans la sphère du radial, deltoïde, biceps, brachial antérieur, long supinateur. Distribution de l'anesthésie cutanée correspondant à très peu de chose près à celle de la paralysie motrice. Parésie spastique au membre inférieur droit. Traitement. Application de petites pointes de feu sur toute l'étendue de l'axe spinal et surtout à la nuque et sur le moignon de l'épaule. Séances quotidiennes d'électrisation galvanique, une demi-heure de durée, 12 à 16 éléments. Iodure de potassium à la dose de 3 grammes.*

*Au bout de deux mois et quelques jours de traitement, la guérison a été complète et définitive.*

**Histoire.** — N. Chais, âgé de vingt-cinq ans; sa mère est morte d'une fièvre typhoïde, pas d'antécédents héréditaires. Pas d'accidents syphilitiques ou paludéens, pas de maladies antérieures.

Il a commencé le travail dans l'air comprimé, en mai 1883. Il a travaillé pendant quatre mois et demi à peu près sans accident. Le 18 septembre de la même année, à la première immersion faite à 20 brasses de profondeur, séjour prolongé une demi-heure, il s'est fait remonter toujours brusquement comme c'est la règle. Il avait déjà antérieurement fait plusieurs immersions à cette profondeur et avec la même décompression sans accident, mais sans jamais avoir dépassé quinze minutes, il n'était pas refroidi, il ne toussait pas et n'avait pas mangé avant son immersion.

Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, il est pris tout à coup de douleurs extrêmement vives qui occupaient la partie postérieure du cou et surtout la moitié droite de cette région, s'étendant jusqu'à l'occiput et s'irradiant aussi au membre supérieur droit et surtout aux grandes articulations de l'épaule, du coude et du poignet, qui, au dire du malade n'étaient nullement gonflées. Ces douleurs, tout en étant permanentes, s'exaspéraient néanmoins de temps à autre, sous forme d'accès durant quelques minutes; à ce moment les souffrances du malade devenaient intolérables, elles étaient accompagnées d'une sorte de raideur du cou; le malade ne pouvait remuer la tête, son cou étant immobilisé.

Dans l'après-midi, d'autres troubles de la sensibilité viennent se joindre à ces douleurs vives, par moments même atroces, tels que des fourmillements et des engourdissements dans le membre supérieur droit, en même temps qu'un certain degré de parésie.

Le 19 septembre, les douleurs ont beaucoup diminué d'intensité et leurs exaspérations, sous forme d'accès, sont devenues plus espacées et moins vives, les engourdissements et les fourmillements ne se sont pas du tout améliorés; la parésie même s'aggravait d'un moment à l'autre.

Le 20 septembre, le malade est dans l'impossibilité de remuer le membre supérieur droit qui pend le long de son tronc comme une masse inerte. Les douleurs sont localisées à la partie postérieure du cou et à l'épaule. A ce moment, le malade étant à Égine consulte un médecin qui lui applique deux vésicatoires à ces deux régions douloureuses; il lui donne aussi quelques médicaments qu'il ne peut pas définir. Il continue ce traitement une vingtaine de jours; les douleurs qui occupaient les régions susmentionnées s'irradiaient rarement le long de son bras, mais les engourdissements et les fourmillements n'ont cessé de tourmenter le malade. De son membre paralysé, il pouvait faire quelques mouvements. A ce moment, son membre aurait commencé à devenir grêle.

Le 3 octobre 1883, le malade a été effrayé en constatant que son membre inférieur droit était faible et lui paraissait lourd. A ce moment, il se décide à venir à Athènes; c'est alors que nous fûmes consulté.

*Etat du malade* (6 octobre 1883). — Le membre supérieur droit est pendant, dans une attitude incomplète de pronation; le dos de la main porté un peu en avant.

*Muscles du dos et de l'épaule.* — Le trapèze et le sterno-mastoïdien sont sains, les mouvements de rotation de la tête sur le cou et l'élevation en masse des épaules paraissent se faire régulièrement. Les rhomboïdes et les grands dorsaux sont normaux, leurs mouvements s'accomplissent physiologiquement. — Le grand

dentelé est touché, car l'omoplate ne reste pas appliqué intimement sur le thorax. — Le grand pectoral paraît un peu lésé. La motilité des muscles rotateurs du bras, le sus-épineux, le sous-épineux et le petit rond, paraît complètement abolie.

*Muscles innervés par le nerf radial.* — *Deltοide.* Il existe une paralysie complète de ce muscle, il est matériellement impossible au malade d'écarter directement le bras, il en est de même, quand on lui commande d'élever le moignon de son épaule isolément. Les faisceaux claviculaires du deltoïde ne sont pas moins paralysés, comme il est facile de le constater, quand on place le bras du malade dans l'adduction et qu'on lui fait porter la main à la bouche.

Le court supinateur paraît avoir un certain degré de paralysie, car l'accomplissement des mouvements de supination est imparfait aussi bien quand le bras est étendu que quand il est fléchi. Le long supinateur est à son tour paralytique, ce qu'on peut constater en essayant de redresser l'avant-bras du malade préalablement fléchi. Le biceps est fortement touché, ce qui est démontré par la même manœuvre. Au moment de sa contraction, il ne forme plus relief sous la peau et à la palpation, il est flasque et mou. Nous remarquons la même chose pour le brachial antérieur.

Les mouvements physiologiques régis par les muscles de l'avant-bras, fléchisseurs, extenseurs et interosseux ne sont pas atteints. Le malade était dans la possibilité de fléchir et d'étendre le poignet, de fermer et d'ouvrir le poing, de mouvoir les doigts et de les écarter sans la moindre difficulté, tous ces mouvements étaient impossibles au début. — Le triceps est très peu touché.

L'examen électrique nous a fourni des renseignements de la plus haute importance. La contractilité faradique du grand dentelé et des muscles rotateurs du bras, sus-épineux, sous-épineux et petit rond est amoindrie. Ces muscles se contractent très bien à la galvanisation, il n'y a pas d'inversion de la formule des réactions normales, ce qui se traduit par  $Ka\ SZ > An\ SZ$ .

La contractilité faradique des muscles deltoïdes, biceps, brachial antérieur et long supinateur est complètement abolie. L'exploration galvanique de ces muscles dénote très nettement l'inversion de la formule des réactions normales. En effet, on obtient  $An\ SZ$  avec un nombre d'éléments qui ne suffit pas pour obtenir  $Ka\ SZ$  ce qui se traduit par  $An\ SZ > Ka\ SZ$ . — Il n'y a pas de modifications électriques au triceps; peut-être la contractilité faradique est un peu diminuée. — L'examen électrique est négatif pour tous les autres muscles du membre supérieur droit.

*Sensibilité.* — Le malade se plaint encore avec amertume de ses douleurs à la région postérieure du cou, lesquels par moment s'exaspèrent et s'irradient au moignon de l'épaule droite. La



pression au niveau de l'apophyse transverse des trois dernières vertèbres cervicales et surtout de la sixième est douloureuse. — Le moignon de l'épaule et le long du bord radial de l'avant-bras est presque complètement anesthésique. — Enfin, pour finir avec le membre supérieur droit, n'oublions pas de noter quelques troubles trophiques des ongles qui étaient atrophiés, amincis et où l'on distinguait des stries transversales.

*Membre supérieur droit.* — Ce membre est parétique. Il y a une exaltation très marquée de ses réflexes, facilement constatable par les procédés élémentaires. Au moment du réveil, sous l'influence des émotions et de la fatigue et dans certaines positions, son membre inférieur droit commence à être agité d'un tremblement rythmique qu'on peut d'ailleurs aisément développer en relevant brusquement et plusieurs fois l'avant-pied.

La sensibilité examinée sous tous ses modes a été trouvée tout à fait normale. Il n'y a aucune trace de myatrophie. Les muscles sont même bien conservés, la contractilité électrique est normale. Il n'y a pas de troubles vaso-moteurs ni du sens musculaire. — Rien du côté de la vessie du rectum et des organes génitaux.

Pas de paralysie aux membres inférieur et supérieur gauches. — Il n'y a aucun symptôme céphalique.

Le *traitement* est ainsi institué : a), application de petites pointes de feu tous les huit ou dix jours sur toute la région de l'axe spinal et surtout sur la région de la nuque et sur le moignon de l'épaule ; b), faire tous les jours pendant une demi-heure une séance d'électrisation au moyen des courants continus d'intensité moyenne, douze à seize éléments ; c), à l'intérieur trois grammes d'iode de potassium par jour.

*Etat du malade* (21 octobre 1883). Au bout de quinze jours de traitement. — L'amélioration est notable. La motilité des muscles grand dentelé, sus-épineux, sous-épineux et petit rond est très améliorée, ce qui est démontré aussi bien par l'accomplissement bien plus régulier de leurs mouvements physiologiques que par l'examen faradique. La contractilité faradique des muscles deltoïde, biceps, brachial antérieur, et long supinateur continue à être abolie ; mais l'exploration galvanique donne  $An\ S\ Z = Ka\ S\ Z$  au lieu de  $An\ S\ Z > Ka\ SZ$ .

Les douleurs de la nuque et du moignon de l'épaule sont bien moins intenses. La sensibilité est complètement revenue à la région du deltoïde et du biceps, elle est seulement un peu obtuse au bord radial de l'avant-bras.

Il n'y a presque plus de parésie au membre inférieur droit. L'épilepsie spinale survient très rarement ; impossible de la provoquer. Les réflexes sont bien moins exaltés. Nous avons conseillé à notre malade d'insister sur le traitement institué.

*Etat du malade* (18 novembre 1883). — L'amélioration est con-

sidérable. Les mouvements physiologiques régis par les muscles grand dentelé, sus-épineux, sous-épineux et petit rond ne sont plus du tout altérés, leur contractilité faradique est normale. Les muscles deltoïde, biceps, brachial antérieur et long supinateur ont commencé à recouvrer leurs fonctions. Si la contractilité faradique est encore presque abolie, l'exploration galvanique nous montre un fait d'une importance majeure, c'est-à-dire qu'il n'y a plus d'insertion de la formule des réactions normales, ce qui se traduit par  $Ka\ SZ > An\ S\ Z$ . Pas de douleurs. La sensibilité est complètement revenue au bord radial de l'avant-bras.

Il n'y a plus trace de parésie au membre inférieur droit. L'épilepsie spinale a disparu. Il n'y a qu'un certain degré d'exaltation des réflexes, seul trait de passage de la parésie spasmodique proexistante.

L'amélioration n'ayant pas cessé de continuer, vers le milieu du mois de décembre 1883, le malade a intégralement recouvré la motilité de ses muscles deltoïde, brachial antérieur long supinateur biceps. La contractilité faradique est à son tour presque normale; enfin, il est tout à fait guéri.

*Analyse.* — Il n'est pas difficile de reconnaître que le siège de la lésion initiale du cas que nous venons de décrire longuement est extra-spinal, extra-myélique. C'est le siège de la lésion aux méninges de la région cervicale de la moelle et surtout de sa partie inférieure et l'irritation des racines du plexus brachial droit qui ont donné lieu aux vives douleurs, avec leur exaspération de temps à autre, sous forme d'accès, de la partie postérieure du cou, douleurs qui s'étendaient à l'occiput et s'irradiaient au membre supérieur droit. C'est elle qui a fait naître les fourmillements et les engourdissements de ce membre.

Dans l'espace de deux jours, la lésion méningée, en raison de son extension à la moelle épinière et l'altération plus profonde des nerfs périphériques ont fait naître de nouveaux phénomènes qui viennent se joindre au tableau clinique; ce sont la paralysie et, un peu plus tard, la myatrophie du membre supérieur droit.

A une étape ultérieure de la maladie, il arrive un fait très important, c'est la localisation presque exclusive de la paralysie et de la myatrophie aux muscles qui sont sous la dépendance du nerf radial, c'est-à-dire deltoïde, biceps, brachial antérieur, long supinateur.

Nous assistons de la sorte à une *nouvelle espèce de paralysie radiculaire du plexus brachial survenant par l'emploi des scaphandres*.

Avant de procéder à l'explication des symptômes qui sont présentés par le membre inférieur droit, nous devons signaler la distribution de l'anesthésie cutanée qui correspondait, à très peu de chose près, à celle de la paralysie motrice.

Rappelons enfin, cela mérite de fixer l'attention, la rapidité de la guérison, aussi bien de la paralysie radiculaire de notre malade que des autres troubles. En effet, la guérison n'a pas exigé plus de trois mois.

Il ne nous semble pas difficile de fournir la raison anatomique et physiologique de la parésie spasmodique du membre inférieur droit, qui a paru quinze jours après l'invasion de la monoplégie du membre supérieur droit. Elle est due à la formation d'un foyer de myélite transverse, consécutivement à la lésion méningée.

Quant aux symptômes spastiques, exaltation des réflexes et épilepsie spinale, ils sont déterminés par une dégénération incomplète du faisceau pyramidal droit, consécutivement au foyer de myélite transverse qui, elle aussi, nous le répétons, est consécutive à la lésion méningée.

(A suivre.)

---

## RECUEIL DE FAITS

---

### UN CAS D'IDIOTIE AVEC CACHEXIE PACHYDERMIQUE;

Par le Dr CAMUSET,

Médecin-directeur de l'asile de Bonneval.

M. Bourneville (*Archives de Neurologie*, t. XVI, p. 431), énumère certaines particularités que l'on observe chez les sujets atteints de cachexie pachydermique prononcée. Ces particularités, nous les avons toutes rencontrées chez l'idiot qui fait le sujet de cette observation. Cette idiote n'est pas hospitalisée, elle habite chez ses parents. Nous avons connu son existence, grâce aux renseignements que M. Bourneville nous a donnés.

Améline F... est une idiote atteinte de cachexie pachydermique à un très haut degré. Elle est âgée de vingt-quatre ans. Elle habite un petit village d'Eure-et-Loir, *Vrainville*, où elle est née. Elle vit chez ses parents, qui la soignent assez bien. Sa mère s'est toujours efforcée de développer son intelligence, et il est certain qu'elle est arrivée à relever un peu son niveau intellectuel.

*Antécédents héréditaires.* — Il n'y aurait pas d'aliénés ni d'épileptiques dans la famille paternelle, non plus dans la famille maternelle. — Le père et la mère sont bien portants. La mère paraît exempte de toute tare névropathique, mais elle est rhumatisante et issue de rhumatisants. — Le père, d'ailleurs bien portant, est un ivrogne endurci très méchant après ses excès. Il appartient à une famille nombreuse : six frères, une sœur, tous ivrognes. Leur père était également buveur.

La mère prétend que, pendant qu'elle était enceinte, son mari étant ivre l'a menacée et frappée, et que c'est la terreur qu'elle a éprouvée qui a été cause de la difformité de son enfant. — Il ne faut retenir de cette histoire qu'une chose, c'est que le père est un ivrogne et qu'il entre en fureur quand il est ivre. Améline F... a

deux frères, ses aînés. Ils sont morts en bas âge, l'un du croup, l'autre de la dysenterie.

*Antécédents personnels.* — Notre idiot ne n'a jamais eu de maladie sérieuse. A sa naissance elle n'offrait rien d'anormal, ce n'est que plus tard qu'on s'est aperçu qu'elle devenait grosse et qu'elle se développait mal. Elle a marché très tard, à cinq ans. Vers douze ans, elle marchait seule, aujourd'hui elle ne peut plus le faire.



*Fig. 1.*

Elle n'a commencé à parler que vers six ou sept ans. Nous verrons ce qu'est, chez elle, la faculté du langage.

Vers l'âge de quatorze ans, elle aurait perdu par la vulve quelques gouttes de sang avec beaucoup de liquide glaireux. Depuis

on n'a jamais observé le moindre écoulement sanguin, mais souvent, à des intervalles irréguliers, il s'établit un écoulement vaginal glaireux qui dure plusieurs jours. Pendant ces périodes, la face deviendrait plus colorée, les lèvres plus livides encore qu'elles ne le sont à l'état normal, enfin le sujet serait souffrant et mangerait mal.

*Etat actuel d'Améline F...* — Une tête relativement énorme, aux traits boursoufflés et sans expression, aux lèvres épaisses, cyanosées et renversées en dehors, la langue très grosse faisant ordinairement saillie, aux yeux très écartés et bridés par des paupières bouffies, au teint jaune cireux. Cette tête hideuse, qui seule suffit à faire reconnaître une *cachexie pachydermique* prononcée, surmonte un corps tout petit, un corps d'un enfant de deux ans, mais d'un enfant difforme, bossu et à gros ventre (fig. 1).

La *taille* du sujet est de 0<sup>m</sup>86, et le corps mesuré à partir de la clavicule, c'est-à-dire sans la tête ni le cou, a 0<sup>m</sup>60 de hauteur.

Il existe partout, sous la peau, un pseudo-œdème plus ou moins abondant, selon les régions. Cette couche sous-cutanée est très épaisse à la face, au-dessus des clavicules, aux aisselles, aux parties inférieures des joues et sous les oreilles (bajoues), aux extrémités, mains et pieds. — En pressant la peau avec le doigt, on éprouve une sensation *sui generis*, celle que donnerait une substance molle cédant sous la pression, mais, le doigt enlevé, il ne subsiste pas d'empreinte. Ce sont là les caractères du pseudo-œdème de la *cachexie pachydermique*.

La *peau* est jaune cireux à la face, sauf au milieu des joues où elle est rouge foncé. Ailleurs, la teinte cireuse est moins prononcée; aux cuisses et au dos, la peau est même rosée. — La peau est en général rugueuse. Aux bras, il existe une sorte d'icthyose léger; aux cuisses, elle est au contraire douce. Aux mains et aux pieds, elle est particulièrement dure et épaisse. A la partie inférieure du dos et sur une partie du ventre, elle est sillonnée par de nombreuses veines très marquées.

*Tête.* — Le *crâne* est symétrique, ou, du moins, la voûte du crâne est symétrique.

Circonférence horizontale prise au niveau des sourcils. .	0 <sup>m</sup> 56
Diamètre transversal maximum. . . . .	0 <sup>m</sup> 15
Diamètre antéro-postérieur maximum . . . . .	0 <sup>m</sup> 175

La *fontanelle antérieure* n'est pas ossifiée. — Le cuir chevelu est crasseux et eczémateux, surtout en avant. A cet endroit, les *cheveux* sont très rares, l'alopécie presque complète. Plus en arrière, les cheveux sont assez fournis, ils sont très courts, secs et de couleur châtain-roux. — Les *oreilles* sont grandes, épaisses, mais régulières, le lobule détaché, elles sont très inclinées en bas et en avant.

*Face.* — Elle est un peu asymétrique et bien plus large que le crâne. Les yeux ne sont pas sur le même plan, le gauche est plus haut que le droit. Si donc la voûte du crâne est symétrique, la base ne l'est pas. — Le *front* est très bas et sillonné de rides horizontales profondes. Les *sourcils* sont à peine marqués.

Les *yeux* peu ouverts sont bridés par les paupières pseudo-œdémateuses. L'iris en est bleu. Ils sont très éloignés l'un de l'autre. Il y a 4 centimètres entre l'angle interne des paupières d'un côté et l'angle interne des paupières du côté opposé.

Le *nez* est fortement camard. Saillie des os propres presque insensible à la naissance de l'organe, narines très écartées. La respiration par le nez est difficile et bruyante, la muqueuse est sans doute épaissie.

La *bouche* est très grande, un peu oblique de gauche à droite. Les *lèvres* sont épaisses, bleuâtres, renversées en dehors. — La *langue* est énorme et reste presque toujours, en partie, hors de la bouche. Elle est rouge bleuâtre comme les lèvres, comme toute la muqueuse buccale, du reste.

Les *dents* sont en partie gâtées. La première dentition a persisté. Il y a dix dents, ou débris de dents, à la mâchoire supérieure et autant à la mâchoire inférieure. En plus, quatre dents permanentes ont poussé à la mâchoire inférieure, quatre incisives. Il y a donc à la partie médiane de la mâchoire inférieure une double rangée de dents.

*Cou.* — Le cou est très court; sa circonférence est de 0<sup>m</sup> 33; il est très myxœdémateux, surtout au-dessus de chaque clavicule. On ne peut percevoir la *thyroïde*. Cette glande n'existe pas, autant qu'on peut être affirmatif sur ce point en l'absence d'autopsie.

*Tronc.* — Très myxœdémateux, surtout au niveau des aisselles. La *colonne vertébrale* est déviée à la région dorsale; la convexité tournée à droite fait une saillie assez prononcée. — Le *ventre* est très gros, sa circonférence = 0<sup>m</sup> 60. — *Hernie inguinale* droite qui reste ordinairement réduite sous bandage, mais qui sort au moindre effort. — Une *hernie ombilicale* aurait guéri spontanément. Elle ne sort plus depuis plusieurs années. — *Chute du rectum* fréquente. La mère est habituée à réduire le rectum en prolapsus.

*Membres.* — Ils sont gros, potelés par le fait du pseudo-œdème. Les attaches sont épaisses. Les membres supérieurs égaux ont 0<sup>m</sup> 22 de longueur, les inférieurs, également égaux, ont 0<sup>m</sup> 31. — La peau du bras est, nous l'avons déjà dit, très rugueuse, ichthyosique. — Aux mains et aux pieds, la peau est épaisse, rude et un peu eczémateuse. Les extrémités rappellent celles des gros pachydermes. C'est, on le sait, cette analogie, notée depuis longtemps, qui a servi à M. Charcot pour dénommer l'affection. — Les *ongles* sont difformes et cassants.

*Organes sexuels.* — La vulve est celle d'une petite fille de trois ou quatre ans. La muqueuse est bleuâtre, mais moins que celle des lèvres. Au moment de l'examen, il n'y avait pas trace d'écoulement vaginal. — Il n'y a pas de poils au pubis. — Aux grandes lèvres, on voit quelques poils follets courts et blonds.

Les *mamelles* ne sont pas développées. On ne sent pas trace de glande sous les mamelons. La partie antérieure du thorax est recouverte d'une couche pseudo-œdémateuse épaisse.

*Viscères.* — Autant qu'il nous a semblé, ils sont sains et ne présentent rien de particulier. — Le cœur, que l'état cyanosique des muqueuses pouvait faire supposer lésé, n'offre à la percussion et à l'auscultation rien d'anormal.

*Digestion.* — Améline F... mange peu, mais régulièrement. Son régime consiste presque exclusivement en pain et en lait; ce sont les aliments qu'elle préfère, elle aime aussi les sucreries. — Les digestions sont ordinairement bonnes, F... est cependant sujette à la diarrhée. — Il est à propos de noter qu'elle a été longtemps gâteuse. Sa mère avoue qu'elle n'est arrivée à la rendre propre qu'en employant des moyens brutaux, en la fouettant.

*Circulation.* — *Respiration.* — La respiration est normale. Quand elle se fait par le nez, elle est bruyante et un peu gênée; ce qui tient sans doute au pseudo-œdème de la muqueuse nasale. — La circulation est peut-être défectueuse, aux extrémités au moins; la température des extrémités est, en effet, relativement trop basse. — Les bruits du cœur sont bien rythmés et réguliers. Le poulx bat 95 pulsations à la minute. La température axillaire est de 35°,5. — Mais les examens du poulx et de la température ont été trop peu nombreux, la malade n'étant pas dans un service d'hôpital ou d'asile, pour que nous puissions, sous ce rapport, présenter les résultats d'une observation sérieuse.

*Marche.* — La malade ne peut marcher sans s'appuyer sur les meubles ou sur la muraille ou sans être tenue par la main. Elle parvient alors à faire quelques pas lourds et pénibles. Elle peut se tenir pendant quelque temps debout, immobile, sans point d'appui. Il paraît qu'autrefois elle marchait seule et sans soutien.

*Voix.* — Elle est rauque, le timbre en est très bas. Les paroles, presque inintelligibles, sont lentement prononcées; le vocabulaire est, du reste, très restreint. La tonalité et la raucité de la voix dépendent probablement de la présence du myxœdème sous la muqueuse du larynx et des cordes vocales.

*Etat psychique.* — Les facultés mentales sont très rudimentaires. Améline F... passe sa vie assise sur un fauteuil-lit, à jouer avec une poupée ou avec des chiffons qu'elle pique avec une aiguille, mais elle est incapable de coudre. Son facies est alors absolument



impossible, sa bouche entr'ouverte, son énorme langue à moitié tirée. Si on lui offre un bonbon, elle sourit, ce qui donne passagèrement un peu d'expression à sa physionomie. Elle ne répond guère qu'à sa mère et par monosyllabes : oui, non. Parfois elle prononce quelques mots que sa mère traduit. La mémoire est relativement plus développée que les autres facultés. Elle nous reconnaissait quand nous allions la voir et elle nous nommait dans les intervalles de nos visites, sans doute dans l'attente de quelques sucreries. Elle est douce et se met rarement en colère.

Somme toute, idiotie prononcée; un degré de plus, la vie serait absolument végétative, et ce degré, elle l'eût atteint sans les soins affectueux de sa mère qui trouve en elle, il faut bien le dire, une source de profit en la promenant dans les marchés et dans les foires de la région. Dans les fêtes de nos campagnes, comme dans celles des faubourgs de Paris, un beau cas tératologique a toujours du succès.

Nous pensons que la cachexie pachydermique s'est déclarée quelque temps après la naissance et qu'elle a provoqué l'arrêt de développement du sujet. — L'idiotie est la conséquence, et de cet arrêt de développement et de la cachexie pachydermique elle-même. Cette affection, on le sait, produit toujours, même chez l'adulte, une lésion par défaut des fonctions psychiques. Comme nous l'avons dit au début, Améline F... présente l'état crétinoïde au degré le plus avancé. Aucun des signes énumérés par M. Bourneville ne fait défaut.

---

#### NOTES ET RÉFLEXIONS A PROPOS DU CAS PRÉCÉDENT;

PAR BOURNEVILLE.

Nous avons pu ajouter à l'observation très intéressante de M. le Dr Camuset la *fig. 1*, d'après une photographie, prise à titre de curiosité par le garçon de laboratoire de la clinique de M. Charcot. De plus, nous donnons une figure représentant la malade Pih... de Croisilles dont nous avons inséré l'observation dans le dernier numéro des *Archives* (p. 432). Cette *figure 2* est faite d'après une photographie due à un artiste de

passage, qui nous a été envoyée par notre ami le Dr Guillaumin<sup>1</sup>.

Si l'on veut bien comparer ces figures à celles que nous avons insérées dans notre ancien travail<sup>2</sup>, on verra que tous ces malades ont une *physionomie* tout à fait semblable et *caractéristique*; l'état du cou, des membres et, en particulier, des pieds et des mains est toujours le même.



Fig. 2.

Une étude attentive de ces nouvelles observations montre aussi que les malades offrent tous les mêmes symptômes et

<sup>1</sup> Ces figures ne sont point parfaites. En pareil cas, il faut bien montrer les pieds, les mains, la tête, etc.

<sup>2</sup> *Archives de Neurologie*, 1886, t. XII, p. 137, 292.

que ces symptômes sont absolument analogues à ceux que nous avons minutieusement décrits.

Chez aucun des malades *vivants* dont nous avons publié l'observation, ainsi que chez une autre, Wau..., dont nous parlerons plus tard, il n'a été possible de sentir la glande thyroïde : il ne *paraît* y avoir rien entre la peau et les cartilages thyroïde et cricoïde. Les deux autopsies pratiquées par Curling, celle de M. Fletcher Beach, celle de M. Bouchaud, les nôtres, au nombre de *trois*, ont démontré que dans ces cas, *la glande thyroïde n'existait pas*<sup>1</sup>.

Aujourd'hui, il nous semble donc indiscutable que la forme d'idiotie que nous avons décrite sous le nom d'*idiotie crétinoïde avec cachexie pachydermique* est parfaitement constituée, qu'elle a ses symptômes particuliers et une lésion anatomique constante.

## REVUE CRITIQUE

### GRAND ET PETIT HYPNOTISME;

Par J. BABINSKI,

Ancien chef de clinique à la Salpêtrière.

L'histoire du magnétisme animal et de l'hypnotisme a subi des fortunes diverses.

Longtemps mis en doute, repoussé et ridiculisé par les Corps savants, le magnétisme animal finit par s'imposer sous le nom d'hypnotisme, en 1845. On admit alors qu'il était possible de produire chez certains sujets prédisposés, un état nerveux spécial caractérisé par des contractures, des paralysies, des troubles divers de l'intelligence. Cet état nerveux, décrit avec soin par un médecin anglais, Braid, fut étudié ensuite par divers médecins français, mais timidement; le monde scientifique restait sur la réserve. C'est en 1878, seulement, grâce à

<sup>1</sup> Autopsie du Pacha; — de Bourg... (Fern.), de sa sœur Bourg..., ces deux dernières inédites.

l'initiative de notre maître, M. Charcot, que la question fit un pas décisif ; on peut dire que M. Charcot est le premier qui ait donné une démonstration scientifique de l'hypnotisme ; il est de fait que depuis la publication des travaux de la Salpêtrière, la réalité des symptômes hypnotiques n'est plus mise en doute.

On pouvait prévoir que par suite de l'essor nouveau donné à ces études curieuses, les savants, les physiologistes, les psychologues, s'y porteraient en grand nombre ; c'est en effet ce qui est arrivé. Les célèbres études de la Salpêtrière sont devenues le point de départ d'un mouvement scientifique qui n'est sans doute pas près de s'arrêter.

Seulement, à mesure que les travaux sur l'hypnotisme se sont multipliés, des controverses se sont produites entre les divers observateurs. Celui-ci n'a point observé ce qu'a découvert celui-là. Les sujets de M. un tel n'ont pu produire aucun des résultats qu'on a obtenus sur d'autres sujets.

Rien de plus naturel que ces différences, lorsqu'on sait que les divers expérimentateurs n'emploient ni le même genre de sujets ni le même genre de méthodes. Mais on a cru qu'il était plus simple de se contredire, de nier ce qu'on n'avait pas vu et de n'accorder de l'importance qu'à ce qu'on avait observé soi-même. La France, qui a tout fait pour le développement de l'hypnotisme, a été le principal théâtre de ces controverses et de ces batailles. On a opposé Ecole contre Ecole et nous avons aujourd'hui, suivant le langage des auteurs, une Ecole de Nancy qui est en opposition avec celle de la Salpêtrière et qui prend le contre-pied de tout ce que la Salpêtrière a affirmé. Ce qui est une vérité à la Salpêtrière devient une erreur à Nancy. Ces discussions, faites en général, sans suite, à bâtons rompus, à propos des sujets et avec des expressions qu'on n'a pas eu au préalable le soin de caractériser suffisamment, ont des inconvénients immenses ; le principal, est d'inspirer au grand public et même aux Corps savants un grand scepticisme à l'égard de faits que l'on voit sans cesse remis en question.

Notre but est principalement de rappeler et de résumer ici, avec autant de clarté que possible, l'enseignement traditionnel de la Salpêtrière, qu'on a un peu perdu de vue dans les discussions, et de montrer que les faits hypnotiques que M. Charcot découvrait en 1878 et dont il présentait en 1882 la synthèse

à l'Académie des Sciences n'ont, tant s'en faut, rien perdu de leur réalité et de leur valeur.

Il nous semble que les critiques qui ont été faites à l'œuvre de M. Charcot tiennent, en partie au moins, à ce qu'on ne l'a pas suffisamment étudiée et comprise. Aussi croyons-nous qu'il ne sera pas inutile avant de chercher à établir l'exactitude de la thèse que soutient M. Charcot, d'en faire ressortir les traits essentiels, de bien faire connaître la façon dont on conçoit l'hypnotisme à la Salpêtrière, de rappeler la manière de voir de « Nancy » et de mettre ainsi en regard les opinions des deux écoles.

En 1878, nous l'avons déjà dit, malgré les travaux de Braid et de ses successeurs, le monde scientifique restait encore dans une attitude fort réservée, pour ne pas dire plus. Les choses étaient à ce point, qu'il était devenu nécessaire de démontrer au milieu du scepticisme presque universel, la réalité même de l'hypnotisme, sa réalité matérielle, grossière, si l'on peut ainsi dire. Certes, il fallait un certain courage pour relever une question mal famée et marcher à l'encontre des préjugés enracinés.

M. Charcot, éclairé déjà depuis longtemps par nombre d'observations rigoureuses, recueillies dans son service, n'hésita pas. Il comprit, dès l'origine, que si ses devanciers n'avaient pas réussi à convaincre, c'était parce qu'ils avaient commis une faute de méthode; la plupart s'étaient bornés, en effet, à étudier dans l'hypnotisme ce qu'il y a de plus subtil, de plus délicat, de plus difficilement saisissable, à savoir, les phénomènes intellectuels; c'était commencer par où il fallait finir. M. Charcot relégua d'abord au second plan les phénomènes psychiques, il les écarta de parti pris et chercha à mettre premièrement en lumière chez les sujets en expérience, des phénomènes objectifs, c'est-à-dire de ces faits grossiers que tout le monde peut voir et toucher et qui constituent une preuve matérielle de l'absence de la simulation. Ces signes objectifs de l'hypnose appartiennent au domaine de la motilité.

Passons donc en revue les caractères somatiques les plus importants. Occupons-nous d'abord de l'*hyperexcitabilité neuro-musculaire*<sup>1</sup>. Cette propriété consiste en ce que, sous

<sup>1</sup> Consulter l'ouvrage : *Le magnétisme animal*, par Binet et Féré. (Alcan éditeur, 1887), auquel nous empruntons quelques passages. — Consulter aussi l'article *Hypnotisme*, par MM. P. Richer et Gilles de la Tourette. *Dictionnaire encyclopédique des Sciences médicales*.

l'influence d'une excitation mécanique directe, les muscles de la vie normale se contracturent. Le mode d'excitation est variable : on peut employer le massage, la friction, la pression soit avec la main, soit avec une bande élastique, la percussion des tendons, etc. Les muscles de la face se contractent seulement au moyen de ces manœuvres, mais n'entrent pas en contracture. Faisons remarquer à ce propos que les muscles de la face sont, dans l'hypnotisme comme dans l'hystérie, soumis à d'autres lois que les muscles des membres. C'est ainsi que jusqu'à présent on n'a jamais pu fournir une observation probante de paralysie flasque de la face dans l'hystérie, tandis que du côté des membres, ces paralysies sont, comme on le sait, très fréquentes.

L'excitation mécanique des troncs nerveux agit sur les muscles tributaires du nerf de la même façon que l'irritation directe de ces muscles. Il en résulte que le membre sur lequel on expérimente prend une attitude caractéristique qui est déterminée par la distribution spéciale des rameaux musculaires du nerf excité. Si, par exemple, on presse dans la gouttière olécranienne sur le nerf cubital, on voit aussitôt la main se contracturer et prendre l'attitude dite de la griffe cubitale. Cette hyperexcitabilité nerveuse ne peut être simulée surtout lorsqu'il s'agit d'un sujet qui n'est pas très versé dans l'étude de l'anatomie.

La contracture léthargique présente des caractères qui la distinguent nettement d'une contracture volontaire et qui permettent de s'assurer que le sujet ne simule pas. Des expériences de contrôle ont été faites sur des sujets sains et vigoureux, qui prenaient volontairement des attitudes semblables à celle de la contracture léthargique, et voici ce qui résulte de la comparaison. Sous l'influence d'une traction continue, le membre contracturé d'un sujet léthargique cède par degrés, comme le membre raidi par la volonté, à ce point de vue il y a ressemblance parfaite. Mais les tracés myographiques et pneumographiques révèlent des différences fondamentales : chez le simulateur, le tremblement du membre et l'irrégularité de la respiration ne tardent pas à trahir l'effort volontaire ; chez l'hypnotique le rythme respiratoire ne varie pas et la détente du membre contracturé s'opère lentement, sans la moindre secousse.

Etudions maintenant cet autre caractère somatique, la *plas-*

*ticité cataleptique*, qui consiste en ce que les membres soulevés ou fléchis par l'observateur ne sont le siège d'aucune résistance et que le sujet garde toutes les attitudes qu'on imprime à ses membres ou à son corps.

On peut distinguer par des procédés graphiques semblables à ceux que nous venons de signaler à propos de la contracture léthargique, la catalepsie légitime, de la catalepsie simulée, le simulateur serait-il très versé dans l'étude de l'hypnotisme. Voici comment on procède : on commence, par exemple, par placer le membre supérieur dans l'abduction de façon à ce qu'il occupe une position horizontale. On applique alors un tambour à réaction à l'extrémité du membre étendu qui servira à enregistrer les moindres oscillations de ce membre pendant qu'un pneumographe fixé sur la poitrine donnera la courbe des mouvements respiratoires. Or, chez le cataleptique, pendant toute la durée de l'observation, la plume qui correspond au membre étendu trace une ligne droite parfaitement régulière, tandis que chez le simulateur, le tracé, semblable d'abord à celui du cataleptique, se modifie au bout de quelques minutes; la ligne droite se change en une ligne brisée, très accidentée, marquée par instants de grandes oscillations disposées en série.

Il existe des différences analogues en ce qui concerne les tracés pneumographiques. Chez le cataleptique, la respiration est rare et superficielle et la fin du tracé ressemble au commencement, tandis que chez le simulateur la respiration régulière au début, présente dans la phase qui correspond aux indices de la fatigue musculaire notés sur le tracé du membre, un rythme irrégulier et on constate de profondes et rapides dépressions, signes du trouble de la respiration qui accompagne le phénomène de l'effort.

Abordons enfin l'étude du troisième caractère somatique l'*hyperexcitabilité cutano-musculaire*. Elle consiste en ce que, sous l'influence de très légères excitations superficielles, comme le frôlement, le souffle buccal ou l'agitation de la main à distance produisant un léger courant d'air, on provoque une contracture des muscles soumis à cette action. Cette contracture, dite somnambulique, ne pourrait du reste pas plus que la contracture léthargique être simulée, et les preuves que nous avons fournies à propos de cette dernière pour démontrer l'impossibilité de la simulation s'appliquent aussi bien à la contracture somnambulique.

En même temps que M. Charcot relevait l'évidence de ces précieux symptômes, il constatait que chez les sujets qu'il avait sous les yeux les phénomènes hypnotiques pouvaient affecter dans certains cas un groupement spécial en trois états distincts. Nous ne pouvons mieux faire que de reproduire les principaux passages de la communication que M. Charcot a faite à ce sujet à l'Académie.

« *Essai d'une distinction nosographique des divers états nerveux compris sous le nom d'hypnotisme.* Les phénomènes si nombreux et si variés qui s'observent chez les sujets hypnotisés ne répondent pas à un seul et même état nerveux. En réalité, l'hypnotisme représente cliniquement un groupe naturel, comprenant une série d'états nerveux, différents les uns des autres, chacun d'eux s'accusant par une symptomatologie qui lui appartient en propre. On doit, par conséquent, suivant en cela l'exemple des nosographes, s'attacher à bien définir d'après leurs caractères génériques, ces divers états nerveux, avant d'entrer dans l'étude plus approfondie des phénomènes qui relèvent de chacun d'eux.

« Ces différents états, dont l'ensemble représente toute la symptomatologie de l'hypnotisme, semblent pouvoir être ramenés, suivant M. Charcot, à trois types fondamentaux, à savoir : 1° l'état cataleptique; 2° l'état léthargique, et, 3° l'état de somnambulisme provoqué; chacun de ces états comprenant d'ailleurs un certain nombre de formes secondaires et laissant place pour les états mixtes, peut se présenter d'emblée, primitivement; ils peuvent encore, dans le cours d'une même observation, chez un même sujet, se produire successivement, dans tel ou tel ordre, au gré de l'observateur, par la mise en œuvre de certaines pratiques. Dans ces derniers cas, les divers états signalés plus haut représentent en quelque sorte les phases ou périodes du même processus.

« 1° *État cataleptique.* — Il peut se produire : a). Primitivement, sous l'influence d'un bruit intense et inattendu, d'une lumière vive placée sous le regard, ou encore chez quelques sujets par la fixation plus ou moins prolongée des yeux sur un sujet quelconque, etc.; — b). Consécutivement à l'état léthargique lorsque les yeux, clos jusque-là, sont, dans un lieu éclairé, découverts par l'élévation des paupières. — Le sujet cataleptisé est immobile; il paraît comme fasciné. Les

\* *Comptes rendus de l'Académie des sciences*, 1882.



yeux sont ouverts, le regard fixe ; pas de clignement des paupières ; les larmes s'accumulent bientôt et s'écoulent sur les joues. Assez fréquemment, anesthésie de la conjonctive et même de la cornée. Plasticité cataleptique. Les réflexes tendineux sont abolis. L'hyperexcitabilité neuro-musculaire fait défaut. — Il y a analgésie complète, mais certains sens conservent du moins en partie leur activité (sens musculaire, vision, audition). — Cette persistance de l'activité sensorielle permet souvent d'impressionner de diverses façons le sujet cataleptique et de développer chez lui, par voie de suggestion, des impulsions automatiques et de provoquer des hallucinations. Lorsqu'il en est ainsi, les attitudes fixes artificiellement imprimées aux membres, ou d'une façon plus générale aux diverses parties du corps font place à des mouvements plus ou moins complexes, parfaitement coordonnés, en rapport avec la nature des hallucinations et des impulsions provoquées. Abandonné à lui-même, le sujet retombe bientôt dans l'état où il était placé au moment où on l'a impressionné par suggestion.

« 2° *Etat léthargique*. — Il se manifeste : *a*), primitivement, sous l'influence de la fixation du regard sur un objet placé à une certaine distance ; *b*), consécutivement à l'état cataleptique, par la simple occlusion des paupières ou par le passage dans un lieu parfaitement obscur. Fréquemment, au moment où il tombe dans l'état léthargique, le sujet fait entendre un bruit laryngé tout particulier, en même temps qu'un peu d'écume se montre aux lèvres. Aussitôt il s'affaisse dans la résolution, comme plongé dans un sommeil profond. Il y a analgésie complète de la peau et des membranes muqueuses accessibles. Les appareils sensoriels conservent cependant parfois un certain degré d'activité ; mais les diverses tentatives qu'on peut faire pour impressionner le sujet, par voie d'intimidation ou de suggestion, restent le plus souvent sans effet<sup>1</sup>.

« Les membres sont mous, flasques, pendants, et soulevés, ils retombent lourdement lorsqu'on les abandonne à eux-mêmes. Les globes oculaires sont, au contraire, convulsés, les yeux clos ou demi-clos, et l'on observe habituellement un

<sup>1</sup> Certains sujets pourtant sont, dans cette période, susceptibles d'être facilement suggestionnés, plus facilement même que dans la période somnambulique.

frémissement presque incessant des paupières. Les réflexes tendineux sont exagérés; l'hyperexcitabilité neuro-musculaire est toujours présente, bien qu'à degrés divers.

« 3° *Etat de somnambulisme provoqué.* — Cet état peut être déterminé directement, chez certains sujets, par la fixation du regard et aussi par diverses pratiques qu'il est inutile d'énumérer ici. On le produit à volonté chez les sujets plongés au préalable soit dans l'état léthargique, soit dans l'état cataleptique, en exerçant sur le vertex une simple pression ou une friction légère. Cet état paraît correspondre plus particulièrement à ce qu'on a appelé le sommeil magnétique.

« Les phénomènes très complexes qu'on peut observer dans cette forme se soumettent difficilement à l'analyse. Ils ont été, pour beaucoup d'entre eux, provisoirement relégués sur le deuxième plan dans les recherches faites à la Salpêtrière. On s'est attaché surtout à déterminer, autant que possible, les caractères qui séparent l'état de somnambulisme des états léthargique et cataleptique, et à mettre en évidence la relation qui existe entre ce troisième état et les deux autres.

« Les yeux sont clos ou demi-clos; les paupières se montrent en général agitées de frémissements; abandonné à lui-même, le sujet paraît endormi, mais même alors la résolution des membres n'est pas aussi prononcée que lorsqu'il s'agit de l'état léthargique. L'hyperexcitabilité neuro-musculaire fait défaut. Mais l'hyperexcitabilité cutano-musculaire est présente.

« Il y a analgésie cutanée, mais en même temps hyperacuité fort remarquable de certains modes de la sensibilité de la peau, du sens musculaire et de quelques-uns des sens spéciaux (vue, ouïe, odorat). Il est, en général, facile, par voie d'injection ou de suggestion, de déterminer chez le sujet la mise en jeu d'actes automatiques très compliqués; on assiste alors aux scènes du somnambulisme proprement dit. Ajoutons encore qu'il est possible de développer une hémicatalepsie, une hémiléthargie et un hémisomnambulisme. Il suffit, par exemple, chez un sujet en catalepsie, de fermer un œil pour voir le côté du corps correspondant à cet œil prendre les caractères de la léthargie, tandis que le côté opposé, qui correspond à l'œil ouvert, conserve les propriétés de la catalepsie.

« L'hypnotisme caractérisé par les trois états que nous

venons de décrire, constitue ce que M. Charcot appelle le *Grand hypnotisme*. »

M. Charcot, dans sa description, a laissé de côté à dessein les formes frustes, les états mixtes, pensant qu'il était préférable de s'arrêter tout d'abord aux types réguliers, avant d'étudier les formes mal dessinées. M. Charcot ne rejette donc pas, tant s'en faut, les autres formes de l'hypnose. C'est ce dont on peut se convaincre par l'exposé qu'a donné son élève, M. Richer, des formes frustes de l'hypnotisme. Il reconnaît même que le grand hypnotisme, s'il répond au type parfait, représente cependant une forme rare. L'importance qu'il lui accorde tient donc exclusivement à ce que les caractères les plus essentiels du sommeil hypnotique s'y trouvent dissociés, et peuvent par conséquent être étudiés séparément d'une façon plus précise. Le grand hypnotisme constitue donc pour notre maître, nous le répétons, la forme la plus parfaite, la forme type de l'hypnotisme, et c'est elle qui doit servir de point de départ aux études sur ce sujet.

Le grand hypnotisme peut se présenter dans son état de complet développement dès la première tentative d'hypnotisation faite sur un sujet absolument neuf, et l'on peut dire que, dès la première épreuve, on peut décider si un sujet sera apte ou non à présenter les phénomènes du grand hypnotisme; mais, même dans ce cas, les caractères énumérés plus haut ne sont pas toujours aussi accentués au début, qu'ils le seront après la répétition d'un certain nombre d'expériences.

C'est ainsi, par exemple, que le développement de la contracture léthargique peut nécessiter au commencement une pression des masses musculaires énergique et prolongée pendant quelque temps, tandis que chez un sujet entraîné, l'apparition de ce phénomène, sous l'influence de la même manœuvre, est instantanée. Si, chez le sujet vierge, que nous supposons dans la léthargie, on presse sur le nerf cubital, on ne constatera peut-être du côté de la main que l'esquisse, en quelque sorte, de la griffe cubitale qui se dessinera de plus en plus lorsque l'expérience sera plus souvent renouvelée. Dans la catalepsie, les membres soulevés et placés dans des attitudes diverses ne gardent souvent tout d'abord, dans les premières expériences, qu'un temps très limité, la position qu'on leur donne. L'harmonie qui s'établit entre l'attitude corporelle qu'on fait prendre au sujet pendant la catalepsie, et l'expres-

sion de la physionomie, n'est pas non plus au début aussi frappante qu'elle le sera plus tard. Ce que nous disons des caractères somatiques s'applique aussi aux phénomènes psychiques; les malades peuvent être au début très peu impressionnables à la suggestion. En un mot, le sujet se perfectionne avec l'exercice.

Dans d'autres cas, le *grand hypnotisme* ne se constitue dans ses trois états qu'après un certain nombre d'expériences. Le mode de transition entre le petit et le grand hypnotisme peut être progressif ou brusque. Nous allons montrer par quelques exemples comment la transformation peut s'opérer.

Mais, auparavant, nous devons indiquer les formes les plus importantes de l'hypnose dans lesquelles on ne trouve pas la division en trois périodes. — Un ou deux des trois états peuvent manquer, d'où plusieurs variétés possibles; la catalepsie est, dans cette forme, la période qui nous paraît manquer le plus souvent. — Dans d'autres cas, les trois périodes se confondent, et alors, tantôt les caractères somatiques et psychiques des trois périodes, se trouvent réunis, tantôt on ne constate la présence que d'un ou de deux de ces caractères. — Deux périodes, les périodes léthargique et somnambulique, peuvent être confondues, tandis que la catalepsie conserve les caractères qui lui sont propres. — M. Pitres a décrit une déviation dans laquelle il a observé l'état cataleptoïde les yeux fermés<sup>1</sup>.

Toutes ces formes que nous venons de signaler et qui constituent une partie des éléments du *petit hypnotisme* se rapprochent du grand hypnotisme par la présence d'un ou de plusieurs caractères somatiques et parce qu'elles s'observent, sinon exclusivement, du moins dans l'immense majorité des cas, chez des hystériques.

Ces diverses formes du petit hypnotisme peuvent, comme nous l'avons dit précédemment, se modifier suivant telle ou telle circonstance et se convertir en la forme type.

La transformation peut être progressive. Voici, par exemple, un sujet chez lequel les trois périodes sont confondues pendant un certain temps. A un moment donné, on remarque une tendance à la formation de périodes distinctes; lorsque les

<sup>1</sup> Consulter, *Sur les formes frustes*, qui forment la transition entre le grand et le petit hypnotisme, Richer.

yeux sont fermés, la contracture léthargique se développe plus facilement que la contracture somnambulique et la plasticité cataleptique ; inversement, lorsque les yeux sont ouverts, cette dernière propriété est plus apparente que les autres. On voit ainsi petit à petit la division s'accroître et le grand hypnotisme se constituer.

La transformation est parfois brusque. Voici un exemple de cette transformation que nous avons observée chez une malade de la Salpêtrière. G., âgée de 16 ans, entre à la Salpêtrière dans le service de M. Charcot, au mois de juin 1885. Elle présente tous les stigmates de l'hystérie (hémianesthésie sensitivo-sensorielle, rétrécissement du champ visuel, points hystérogènes, grandes attaques). On cherche à l'hypnotiser par la pression sur les yeux ; la malade s'endort en léthargie et présente tous les caractères de cet état. On cherche alors, en lui ouvrant les yeux, à la faire passer en catalepsie, mais on ne peut y réussir. La pression sur le vertex fait passer la malade de la léthargie au somnambulisme et on constate toutes les propriétés inhérentes à cet état. La malade reste ainsi dix-huit mois à la Salpêtrière et, pendant cette période, on essaie à maintes reprises de développer la catalepsie par l'ouverture des yeux lorsque la malade est en léthargie. Peine inutile. Un jour, la malade était occupée à faire de la couture ; elle n'avait pas été depuis quelque temps soumise aux expériences. Un bruit violent produit par un coup de tam-tam dans une pièce voisine et auquel elle ne pouvait s'attendre, déterminait immédiatement chez elle l'état cataleptique. Depuis cette époque, l'état cataleptique a pris définitivement place dans la série des phases hypnotiques. La présence de divers signes physiques est donc, comme nous venons de le dire, un caractère qui est commun à la forme type et aux formes frustes que nous avons étudiées jusqu'à présent ; elle a une importance fondamentale.

Nous devons pourtant faire observer que, dans certaines circonstances, ces stigmates peuvent momentanément disparaître. C'est ainsi que, d'après MM. Tamburini et Seppili, on peut supprimer l'excitabilité neuro-musculaire dans un membre par l'application d'eau froide ou de glace. Nous avons observé de notre côté que chez certaines grandes hypnotiques, quand on provoque par suggestion le développement d'une paralysie flaccide dans un membre, on lui fait perdre, pendant la durée

de cette paralysie, toutes les propriétés somatiques, qui persistent dans toutes les autres parties du corps.

Outre les formes de l'hypnose que nous venons de passer en revue, il en existe encore d'autres, dont on peut augmenter ou diminuer le nombre, suivant qu'on attache plus ou moins d'importance à telle ou telle particularité, mais qui se distinguent toutes par un caractère commun, l'absence de phénomènes somatiques. Le petit hypnotisme comprend donc deux catégories de sujets bien distinctes ; à l'une appartiennent ceux qui présentent des caractères somatiques, à l'autre ceux qui en sont privés. Ces derniers peuvent être des hystériques, mais l'absence de tout stigmate de cette névrose est chez eux assez fréquente.

Les phénomènes psychiques qu'on observe chez ces sujets sont quelquefois aussi accentués que chez les hypnotiques qui présentent des propriétés somatiques ; ces sujets paraissent être parfois aussi impressionnables à la suggestion que les grands hypnotiques. Mais chez d'autres, le plus souvent, d'après notre expérience personnelle, les caractères psychiques, toujours très accusés dans le grand hypnotisme, restent ici plus ou moins effacés, et on arrive par degrés à des variétés tellement frustes qu'on peut se demander, en présence de chaque cas, s'il s'agit du sommeil hypnotique, du sommeil naturel, ou encore du sommeil simulé.

L'aspect sous lequel se présente l'état hypnotique est donc variable et il y a lieu de reconnaître l'existence d'une série d'états intermédiaires entre la forme type et la forme la plus effacée.

Nous rappellerons encore que l'hypnotisme est considéré à la Salpêtrière comme un véritable état pathologique, comme une névrose artificielle, qu'on peut à beaucoup de points de vue comparer à l'attaque hystérique. De même que diverses formes convulsives ou psychiques, peuvent être rattachées au type de la grande attaque d'hystéro-épilepsie, de même les diverses variétés de l'hypnotisme, peuvent être reliées au grand hypnotisme.

Dans l'attaque d'hysteria major, il existe plusieurs périodes distinctes comme dans le grand hypnotisme. — Les attaques d'hystérie peuvent dévier du type normal par l'absence d'une ou plusieurs périodes ou par la confusion de deux périodes. N'est-ce pas ce que nous avons vu à propos de l'hypnotisme ?

— Tous les caractères somatiques de l'attaque hystérique, contractures, mouvements convulsifs, grands mouvements, etc., peuvent faire défaut. L'attaque est constituée exclusivement par des troubles psychiques. L'analogie avec l'hypnotisme se poursuit comme on le voit. — Enfin, on observe parfois, chez certains hystériques, quelques phénomènes psychiques très vagues, accès de colère, accès de rire, de larmes, qui peuvent être considérés comme des formes effacées de l'attaque hystérique. Ces cas correspondent aux variétés les plus frustes de l'hypnose.

Cherchons maintenant à résumer ce que nous venons de dire, et à mettre en lumière les traits fondamentaux de la conception de M. Charcot sur l'hypnotisme. Sa doctrine est contenue, croyons-nous, dans les propositions suivantes :

1<sup>o</sup> Les caractères somatiques qu'on observe chez certains sujets dans l'hypnotisme ont une importance fondamentale, car ils permettent seuls d'affirmer légitimement l'absence de simulation. On comprend, du reste, l'importance majeure de ces caractères, lorsqu'il s'agit d'établir scientifiquement la réalité des phénomènes observés, ou encore lorsqu'on entreprend d'obtenir expérimentalement chez un sujet donné des résultats sur lesquels on puisse compter.

2<sup>o</sup> Les phénomènes hypnotiques peuvent affecter un groupement spécial en trois états distincts. C'est là la forme la plus parfaite de l'hypnotisme, celle qu'on doit prendre pour type, et à laquelle on propose de donner le nom de grand hypnotisme.

3<sup>o</sup> Aux deux propositions précédentes s'en rattache une troisième sur laquelle nous insisterons longuement dans la suite de ce travail, dont elle formera même la partie essentielle, et qui consiste en ce que les propriétés somatiques de l'hypnotisme et le grand hypnotisme peuvent se développer indépendamment de toute suggestion.

4<sup>o</sup> L'hypnotisme doit être considéré dans ses formes les plus parfaites comme un état pathologique.

Nous devons maintenant exposer la manière de voir de l'école de Nancy <sup>1</sup>, ce qui ne nécessite pas du reste de longs développements, car elle consiste essentiellement à nier tout ce qu'on affirme à Paris.

<sup>1</sup> Voir l'ouvrage de M. Bernheim : *De la suggestion et de ses applications à la thérapeutique*. Octave Doin, éditeur. Paris.

M. Bernheim refuse de prendre pour type de l'hypnotisme le grand hypnotisme qui est, dit-il, une création purement artificielle. Il n'attribue aucune importance à l'existence des phénomènes somatiques qui ne sont, pour lui, que l'œuvre de la suggestion. « Il ne fait que mentionner la contracture et la plasticité cataleptiques, sans en indiquer les caractères si précis et si particuliers que nous avons signalés plus haut. Il considère l'hypnose comme une propriété physiologique plutôt que pathologique. Il ne faudrait pas croire<sup>1</sup> que les sujets impressionnés soient tous des névropathes, des cerveaux faibles, des hystériques, des femmes ; la plupart de mes observations se rapportent à des hommes que j'ai choisis à dessein pour répondre à cette objection. » Pour M. Bernheim, la suggestion est la clef de toutes les manifestations de l'hypnotisme. « Ce sera, dit M. Bernheim<sup>2</sup>, une chose curieuse dans l'histoire de l'hypnotisme que de voir tant d'esprits distingués égarés par une première conception erronée, conduits à une série d'erreurs singulières qui ne leur permettent plus de reconnaître la vérité. Erreurs fâcheuses, car elles entravent le progrès, en obscurcissant une question si simple en elle-même et où tout s'explique, quand on sait que la suggestion est la clef des phénomènes hypnotiques. »

L'Ecole de Nancy conteste donc d'une façon absolue l'exactitude des diverses affirmations de l'Ecole de la Salpêtrière.

Après avoir exposé sommairement les doctrines des deux écoles, nous devons maintenant chercher à mettre en lumière les arguments que M. Charcot et ses élèves font valoir en faveur de la thèse qu'ils soutiennent, et essayer de démontrer que, malgré tant de contradictions, l'œuvre de M. Charcot reste absolument intacte et inébranlable. Nous allons passer en revue les diverses propositions qui constituent les fondements de cet édifice.

L'importance attribuée à la présence des phénomènes somatiques est peut-être le caractère essentiel de la thèse que nous soutenons. Nous avons vu, en effet, que ces phénomènes somatiques ne pouvaient être simulés ; c'est là une vérité admise aujourd'hui sans conteste par tous ceux qui se sont livrés à ces études ; c'est cette preuve matérielle de l'absence de la simulation qui a ébranlé le scepticisme qui régnait à l'époque

<sup>1</sup> *Loco citato*, p. 55.

<sup>2</sup> *Loco citato*, p. 96.



dans le monde médical à l'égard du magnétisme animal et qui a permis à l'hypnotisme, si longtemps repoussé par les savants, d'entrer définitivement dans le domaine de la science. M. Bernheim ne conteste pas non plus l'existence de ces phénomènes, mais, dit-il, ils ne sont que l'œuvre de la suggestion; pour ce motif, ils lui paraissent sans importance et ne méritent pas d'arrêter longtemps l'attention. Accordons pour le moment à M. Bernheim que les phénomènes somatiques ne puissent se manifester que sous l'influence de la suggestion. Perdent-ils pour cela toute leur fondamentale importance? En aucune façon, car ils constituent, même dans cette hypothèse, un témoignage de la sincérité des sujets auxquels on s'adresse, tandis qu'en leur absence, il est souvent impossible de pouvoir être absolument fixé à cet égard. Si nous prenons, par exemple, un sujet qui présente cet état de torpeur qui caractérise le premier degré de M. Liébeault et qui consiste simplement dans un engourdissement plus ou moins prononcé, de la pesanteur des paupières, de la somnolence, quelle garantie avons-nous de sa sincérité? On ne saurait se faire aucune illusion à cet égard, nous ne possédons vraiment en pareil cas, aucune des garanties réclamées par un observateur scrupuleux et sévère. Ce n'est pas que nous ayons l'intention de soutenir que les sujets appartenant à cette catégorie soient fatalement des simulateurs; mais nous prétendons qu'il n'existe pas de preuve rigoureuse de la réalité de leur sommeil, et ce n'est que parce que nous connaissons des types plus parfaits que nous sommes portés à admettre la bonne foi d'un grand nombre de ces sujets. Il ne faut pas perdre de vue, que dans cet ordre d'études, en tant surtout qu'il s'agit de recherches scientifiques ou de constatations médico-légales, la question de preuve reste la question capitale.

Si la réalité de l'état hypnotique est devenue aujourd'hui une vérité incontestable, on peut du moins, dans chaque cas isolé, se demander si un sujet déterminé est réellement endormi d'un sommeil artificiel, et doit, par exemple, bénéficier au point de vue médico-légal de l'immunité que peut lui conférer cet état. Or, comment peut-on démontrer à des juges la réalité d'une suggestion donnée? Evidemment, c'est par la mise en évidence des phénomènes somatiques pouvant tomber sous le contrôle de l'observation. Une hallucination, un rêve, un délire, un phénomène psychique quelconque, ce sont là des

faits dont l'existence réelle ne peut être prouvée directement tant qu'ils ne s'accompagnent d'aucun signe extérieur. La réalité ou pour mieux dire la sincérité des phénomènes psychiques est incontestablement beaucoup plus difficile à établir, et souvent l'expert devra rester dans le doute. Nous accordons très volontiers que si l'hypnotisme fruste, l'hypnotisme auquel on pourrait appliquer bien des fois l'épithète de suspect, peut au point de vue thérapeutique donner des résultats favorables, et nous avons nous-même observé qu'il en est parfois ainsi, il y a tout lieu d'en faire bénéficier les malades qui ne peuvent être amenés à un état d'hypnotisation plus parfait. Mais ces sujets ne nous paraissent pas assez sûrs pour servir à des expériences relatives à des questions de physiologie ou de psychologie. En l'absence de preuve rigoureuse de la réalité du sommeil, les phénomènes psychiques observés doivent être soumis à caution. Il est légitime de suspecter la sincérité de ces sujets, et il est dès lors impossible de tirer des observations faites sur eux aucune conclusion définitive.

Au contraire, quand on se trouve en présence d'un individu dont le sommeil hypnotique est marqué par des caractères somatiques, on a déjà l'assurance qu'un certain nombre des phénomènes qu'il présente sont réels, qu'il ne s'agit pas d'un sujet quelconque, puisqu'il a des propriétés matérielles spéciales qui le distinguent, qui ne peuvent être simulées, et il y a donc lieu de supposer que les phénomènes psychiques ne sont pas non plus l'œuvre de la simulation <sup>1</sup>.

Si la contracture léthargique, si la catalepsie, si la contrac-

<sup>1</sup> Nous rappellerons d'ailleurs à ce sujet qu'on observe chez la plupart des grandes hypnotiques, sinon chez toutes, certains phénomènes relatifs à des hallucinations visuelles qui permettent comme les caractères somatiques d'écarter l'hypothèse de simulation lorsqu'on obtient des résultats dès la première expérience comme on l'a observé à la Salpêtrière.

Voici en quoi consistent ces phénomènes :

Si par exemple on présente à un malade en état de suggestion une feuille de papier divisée en deux parties par une ligne, et qu'on lui donne sur une des moitiés l'hallucination du rouge, elle aura sur l'autre moitié la sensation du vert complémentaire (Parinaud). — On dit à une malade en état de somnambulisme de regarder fixement un carré de papier blanc, et on lui suggère que ce carré de papier est coloré en rouge ou en bleu. Au bout de quelques instants, on retire ce carré de papier et on lui en présente un autre semblable sur lequel la malade voit la couleur complémentaire de celle qu'on lui a préalablement fait voir par suggestion. S'il s'est agi du rouge, le second carré de papier paraît

ture somnambulique étaient, comme le prétend M. Bernheim, un effet de la suggestion, eh bien ! le caractère si précis de ces phénomènes prouverait du moins la réalité de cette suggestion. Aussi, quelle que soit l'idée qu'on se fasse de la nature de ces phénomènes, qu'ils soient oui ou non exclusivement susceptibles d'être produits par la suggestion, il nous semble qu'on ne peut en tous cas leur refuser une importance fondamentale.

Abordons maintenant la discussion de la deuxième proposition. Le grand hypnotisme caractérisé par les trois états, léthargie, catalepsie et somnambulisme, n'est pas, disons-nous, une création artificielle. Cette proposition se lie intimement à la suivante, celle qui consiste à dire que les phénomènes somatiques, ainsi que le grand hypnotisme, peuvent se développer chez certains sujets, sous l'influence de certaines manœuvres, sans l'intervention de la suggestion. Avant de chercher à démontrer l'exactitude de cette assertion, nous croyons utile d'entrer dans quelques développements sur ce phénomène de la suggestion dont on veut faire dépendre toutes les manifestations de l'hypnotisme.

(A suivre.)

## REVUE D'ANATOMIE ET DE PHYSIOLOGIE PATHOLOGIQUES

### I. ETUDE SUR LE TRAJET CENTRAL DES NERFS VASO-MOTEURS ; par HELWEG. (*Arch. f. Psych.*, XIX, 1.)

Dans les maladies mentales, il existe invariablement des troubles du système vaso-moteur. Or, chez 95 p. 400 des aliénés, on trouve dans la moelle, entre les cordons antérieurs et latéraux, un triangle caractérisé par un amincissement anormal des fibres nerveuses. C'est là, d'après l'auteur, l'anomalie congénitale pro-

vert, et il paraît jaune si l'on a suggéré à la malade l'hallucination de la couleur bleue sur le premier carré.

M. Charcot a montré qu'il faut avoir la précaution de déterminer avec soin la nature de la couleur qu'on suggère ; si par exemple on se contente de suggérer du rouge, la malade peut se représenter soit le rouge qui a pour complémentaire le vert, soit un rouge orangé dont le complémentaire est le bleu. — On retrouve des phénomènes analogues dans la vision mentale de certains individus normaux (Wundt), mais l'état hypnotique exalte cette propriété physiologique.

ductrice des troubles vaso-moteurs, c'est en elle que consiste cette prédisposition aux affections psychiques. Ce triangle offre les dispositions suivantes. Au haut de la moelle cervicale, il a sa base tournée en dehors, cette base mesure 4 mill. 7; son sommet arrive à mi-chemin de la corne antérieure; il paraît projeté par compression d'arrière en avant sur les racines nerveuses antérieures. Tandis que chez les individus sains d'esprit, les fibres nerveuses y présentent un diamètre ordinaire, chez les aliénés les fibres ne mesurent pas plus de  $4\ \mu$  à  $4\ \mu\ 5$ . Ce triangle offre en arrière de lui une zone diffuse plus foncée que les parties adjacentes du faisceau pyramidal et latéro-cérébelleux et formée par des fibres du plus mince calibre. Les meilleures coupes transverses sont prises au milieu de la colonne dorsale (M. Helweg n'a pu le suivre plus bas), en remontant à la commissure postérieure du cerveau. Soit par l'anatomie, soit par l'interprétation des faits physiologiques, l'auteur est arrivé à en rattacher les zones supérieures à l'olive inférieure, au milieu de la calotte, dont il sort avec le ruban de Reil, pour gagner probablement les tubercules quadrijumeaux antérieurs. L'origine corticale devrait en être cherchée dans le lobe occipital ou temporal. Quant à la zone diffuse, elle passe aussi dans l'olive inférieure, et la calotte (figure ovale), et gagne, après s'être divisée en trois trousseaux distincts, la commissure postérieure qu'elle forme exclusivement, la couche optique et le lobe frontal (terminaison probable).

P. KERAVAL

## II. CONTRIBUTION A LA QUESTION DES DÉGÉNÉRESCENCES SECONDAIRES DANS LE PÉDONCULE CÉRÉBRAL; par W. BECHTEREW. (*Arch. f. Psych.*, XIX, 4.)

Il existe une espèce de dégénérescence descendante qui se dirige du genou de la capsule interne aux tubercules quadrijumeaux. Il en existe une autre qui occupe le segment médian de la couche du ruban de Reil et se prolonge dans la portion inférieure du noyau réticulaire (de Bechterew) au niveau du plan inférieur de la protubérance, ce qui prouve que le segment en question ne se termine pas dans la couche intermédiaire des olives. L'atrophie de la portion externe du ruban de Reil principal, doit être probablement mise sur le compte de l'atrophie du noyau originaire du cordon cunéiforme du côté opposé. Le segment médian du ruban de Reil prend racine dans les ganglions de la base (noyau lenticulaire?), le segment externe de ce ruban vient du globus pallidus du noyau lenticulaire; rien ne prouve leur origine dans l'écorce. P. K.

## III. EXAMEN HISTOLOGIQUE D'UN CAS DE RAGE; par K. SCHAFER. (*Arch. f. Psych.*, XIX, 1.)

Examen de la moelle d'une femme de quarante ans atteinte de

rage un mois après la morsure, et morte en trois jours. Myélite aiguë ascendante. Diapédèse et dissémination excessive de leucocytes envahissant la substance grise; on en trouve partout, autour des vaisseaux ou dans la corne antérieure, en grappes encadrant les groupes de cellules et les capillaires, oblitérant le canal central sur toute sa hauteur. Infiltration pigmentaire des grandes cellules nerveuses des cornes antérieures, avec atrophie de quelques-uns de ces éléments, et espaces péricellulaires très augmentés; les petites fibres de cette région ont disparu. Dans les cornes postérieures, il n'y a plus que quelques cellules éparses. Les trousseaux de fibres nerveuses ont perdu leur myéline et les cylindraxes dégénérés ressemblent à des cheveux roulés sur eux-mêmes en spirale. On constate encore un foyer apoplectique circonscrit; de véritables pertes de substance criblent les cordons postérieurs, et les cordons antéro-latéraux au pourtour des cornes grises. Hyperplasie par places de la névroglie. Par-ci par-là, quelques corpuscules *sui generis*, représentant des produits de destruction, indemnes de substance amyloïde. P. K.

IV. DES ALTÉRATIONS PROGRESSIVES DES CELLULES NERVEUSES DANS LES INFLAMMATIONS. *Appendice relatif aux altérations actives des cylindraxes*; par M. FRIEDMANN. (*Arch. f. Psych.*, XIX, 1.)

Expériences sur des lapins et des moineaux (action des caustiques). D'après ces recherches, l'hypergénèse des noyaux ne serait pas démontrée dans les cellules nerveuses pyramidales. Dans l'inflammation de la substance grise du cerveau, ce sont les cellules rondes dont les noyaux se multiplient. Dès le troisième jour qui suit la cautérisation, le protasplasmé du corps de celles des cellules pyramidales qui possèdent encore leur forme et leurs prolongements normaux, au lieu de conserver la striation, devient un beau réseau à larges mailles, qui prend un ton de plus en plus clair; la trame du noyau participe à l'altération. Tel est le *rajeunissement* ou retour à l'état embryonnaire des cellules. Pour que le noyau se divise, il faut que les cellules nerveuses se soient transformées en gros éléments ronds semblables à des cellules granuleuses. Quoi qu'il en soit, ce sont surtout les granulations normales des couches cérébrales du système nerveux et non les grosses cellules des cornes antérieures qui sont le plus capables de ces modifications actives. Il n'est pas prouvé que les cylindraxes subissent de semblables altérations actives. P. K.

V. ALTÉRATION DES CENTRES NERVEUX DANS UN CAS DE PARALYSIE INFANTILE CÉRÉBRALE; par WALLENBERG. (*Arch. f. Psych.*, XIX, 2.)

Observation de paralysie cérébrale infantile, suite d'endocardite. Accidents datant de l'âge de six ans; *autopsie* à l'âge de quarante-

neuf ans. Sorte de lésion systématique combinée, caractérisée par la dégénérescence de diverses parties des cordons postérieurs et la perte de fibres dans les faisceaux cérébelleux et pyramidaux ; en même temps atrophie de cellules nerveuses au sein des colonnes de Clarke. Mais l'hémiplégie unique du malade, la localisation des lésions des cordons postérieurs à la moitié supérieure de la moelle, au contraire la généralisation de celles des cordons latéraux à toute la longueur de l'organe, l'analogie des altération avec celles du pédoncule cérébral, leur forme au sein des cordons postérieurs, l'absence d'ataxie et de lésions transversales permettent d'éliminer l'idée de toute affection exclusivement et primitivement spinale. En revanche, le *foyer du pédoncule cérébral gauche* (kyste apoplectique) explique par son âge, son étendue, sa nature, les altérations de la moelle ; il se rattache lui-même à une embolie.

P. KERAVAL.

VI. DES VARIATIONS DANS LE DEGRÉ DE DÉVELOPPEMENT DES VAISSEAUX ENCÉPHALIQUES ET DE L'IMPORTANCE DE CES FLUCTUATIONS AU POINT DE VUE PHYSIOLOGIQUE ET PATHOGÉNÉTIQUE ; par L. LÆWENFELD. (*Arch. f. Psych.*, XVIII, 3.)

Le rapport entre le diamètre des artères et le poids de l'encéphale est, dans les conditions normales, sujet à des fluctuations très considérables. Mais, dans l'immense majorité des cas, l'artère carotide gauche présente le plus grand diamètre. Cela n'implique pas une moindre irrigation de l'hémisphère cérébral droit, à raison des communicantes et du cercle de Willis. Mais il est bon de rapprocher ce fait de l'excès de développement habituel de l'hémisphère gauche. M. Læwenfeld a en outre tenté à l'aide de mesures prises sur plus de deux cents cas, d'établir une répartition des deux valeurs diamétrales additionnées des carotides et des vertébrales (quotité vasculaire) par rapport à cent grammes de cerveau, de façon à obtenir une sorte de coefficient de la largeur relative des vaisseaux encéphaliques et par suite une sorte d'indice d'irrigation. Nous ne voyons pas que les résultats soient encore bien précis.

P. KERAVAL.

VII. CONTRIBUTION A L'ÉTUDE DES LÉSIONS DE LA ZONE MOTRICE DU CERVEAU ; par W. KENIG. (*Arch. f. Psych.*, XVIII, 3.)

Deux observations. — *Observation I.* Jeune dément de trente-quatre ans ayant présenté longtemps, à la suite d'une chute, de l'hémi-parésie droite de la face, de la langue, des extrémités, avec analgésie et aphasie motrice, suivie d'affaiblissement progressif des facultés. *Autopsie.* Sclérose des ascendantes gauches, de l'opercule, du segment postérieur de la troisième frontale du même côté. En outre, et toujours à gauche, hématome dure-

mérien, hydrocéphalie externe et interne, inflammation granuleuse de l'épendyme. Les cellules et les fibres de l'écorce ont disparu; intégrité de la substance blanche. — *Observation II. Epilepsie corticale. Tumeur du cerveau.* P. K.

## REVUE DE PATHOLOGIE MENTALE

### I. LA THÉORIE DE L'INCOHÉRENCE AVEC DÉSORDRE DANS LES IDÉES ; par WILLE. (*Arch. f. Psych.*, XIX, 2.)

La France ne possède pas seule le privilège des discussions terminologiques en matière de psychiatrie. Dans la folie systématique aiguë hallucinatoire, des auteurs allemands, M. Wille se préoccupe du symptôme qu'il considère comme principal, de l'enchevêtrement dans les idées dû à la multiplicité des hallucinations et des conceptions délirantes qui se pressent et se transforment au gré des images morbides. Nous ne voyons pas qu'il y ait lieu de démarquer ni de subdiviser l'entité dont nous connaissons non seulement les types mais les variantes selon qu'on se trouve en présence d'une des trois classifications de MM. Schuele, de Krafft-Ebing, Meynert. M. Wille retire de ces trois classifications un certain nombre de faits et les élève à la dignité d'entité morbide nouvelle sous le nom de *confusion psychique*. P. K.

### II. DE LA FOLIE SYSTÉMATIQUE ORIGINELLE (TYPE SANDER) ; par CL. NEISSER. (*Arch. f. Psych.*, XIX, 2.)

L'auteur apporte quelques modifications aux idées de Sander. L'hérédité aurait, d'après lui, moins d'importance; les hallucinations singulièrement associées forment un fonds bigarré où puisent les conceptions délirantes du malade; celui-ci tronque ses souvenirs et brode avec ces éléments morbides un système merveilleux relatif à sa propre origine. L'auteur propose, pour cette modalité à tendance héroïque, le nom de *paranoia confabulans*. Intégrité de l'intelligence; il faut rayer de cette maladie l'expression de désordre dans les idées avec incohérence, surtout si l'on y prétend voir de l'affaiblissement des facultés. P. K.

### III. DE LA FOLIE ALTERNANT AVEC L'ASTHME SPASMODIQUE; par CONOLLY NORMAN. (*The Journal of Mental science*, avril 1885.)

L'auteur relate sept observations dans lesquelles on constate une alternance bien marquée entre les symptômes pulmonaires et les symptômes mentaux. En effet dans la première, l'asthme chro-

nique disparaît lorsque la folie s'établit, et reparait dès que le trouble mental devient chronique. Dans la seconde, l'asthme supprime et remplace une crise d'aliénation. Dans la troisième, un asthme habituel disparaît pour faire place à la folie, qui disparaît à son tour dès que les crises d'asthme se montrent de nouveau. Dans la quatrième, l'asthme chronique cesse chez un imbécile, lorsque éclate une attaque aiguë de folie, pour reparaitre quand celle-ci est passée. Dans la cinquième, l'enchaînement des faits est analogue à la troisième. Dans la sixième, un asthme chronique s'atténue et finit par disparaître au fur et à mesure que la folie s'établit.

Dans deux de ces cas la folie se présentait sous la forme de la mélancolie aiguë ; dans un autre, il s'agissait de manie aiguë : dans les quatre autres cas, on avait affaire à des affections mentales chroniques de dégénérescence plutôt qu'à des états aigus. L'auteur rappelle que des faits analogues ont été observés et rapportés par le D<sup>r</sup> Savage et le D<sup>r</sup> Kelp. R. M. C.

IV. CONTRIBUTION A L'ÉTUDE DES MALADIES DE L'APPAREIL CIRCULATOIRE CHEZ LES ALIÉNÉS, par T. DUNCAN GREENLEES. (*The Journal of Mental science*, octobre 1885.)

Ce mémoire très intéressant, très nourri de faits, et qui a obtenu le prix de l'Association médico-psychologique, se résume dans les conclusions suivantes :

1<sup>o</sup> Les affections cardiaques se rencontrent plus fréquemment chez les aliénés que chez les sujets sains d'esprit.

2<sup>o</sup> Cette augmentation de fréquence est en partie réglée par la fréquence des affections cardiaques parmi la population saine d'esprit résidant au voisinage de l'asile où est faite l'observation.

3<sup>o</sup> Les affections cardiaques sont plus fréquentes chez les aliénés des comtés dans lesquels le rapport du nombre des aliénés au nombre des sujets sains d'esprit est le plus élevé.

4<sup>o</sup> La distribution des affections cardiaques chez les sujets sains d'esprit est réglée par la position géographique, les influences diététiques et autres, agissant comme causes prédisposantes. Des conditions analogues paraissent exercer une influence sur la fréquence des affections cardiaques chez les aliénés.

5<sup>o</sup> La différence numérique entre les affections cardiaques chez les aliénés et ces mêmes affections chez les sujets sains d'esprit n'est pas considérable, si on prend une vue d'ensemble de la question ; en effet, les maladies du cœur donnent une mortalité de 8,72 p. 100 chez les derniers et de 9,36 chez les premiers.

6<sup>o</sup> Il résulte des observations que j'ai recueillies à l'asile, que les affections cardiaques se rencontrent chez 12,94 p. 100 des



aliénés vivants et qu'elles causent la mort dans 13,51 p. 100 des décès. Tant à l'époque de l'entrée à l'asile qu'à l'époque de la mort, l'âge du plus grand nombre des malades porteurs de maladies du cœur était compris entre 60 et 70 ans.

7° Les symptômes cliniques du reflux mitral chez les aliénés vivants, et ceux d'une affection mitrale avec hypertrophie à gauche à l'autopsie, constituent les affections les plus communes.

8° Le cœur est plus lourd chez les aliénés que chez les sujets sains d'esprit et cette augmentation de poids se remarque plus spécialement dans la paralysie générale, où le cœur est très souvent hypertrophié.

9° Dans beaucoup de cas de folie, la circulation générale est paresseuse et les extrémités sont froides, livides ou même enflées. Cet état est surtout fréquent dans les cas chroniques ou avancés.

10° Les artères sont fréquemment malades chez les aliénés ; mais si l'on tient compte de l'âge, la dégénérescence athéromateuse des tuniques artérielles ne paraît pas être plus précoce que chez les sujets sains d'esprit. Cependant, dans la paralysie générale, l'épaississement des tuniques artérielles, ou même la dégénérescence athéromateuse des artères cérébrales se manifeste d'une façon absolument indépendante de l'âge et paraît être influencée plutôt par la durée de la maladie que par l'âge du malade.

11° Chez les sujets sains d'esprit, les affections cardiaques paraissent exercer une influence considérable sur l'esprit, au point de modifier le tempérament et de changer le caractère du malade ; ces modifications peuvent devenir assez importantes pour que les phénomènes psychiques auxquels elles donnent lieu soient ceux de la folie véritable.

12° Non seulement les affections cardiaques modifient le type et les délusions de la folie, mais il existe encore certains cas d'aliénation dans lesquels il est impossible d'assigner à l'aberration mentale une autre cause que la lésion cardiaque ou le trouble général de l'appareil circulatoire : dans les cas de cet ordre, il n'est pas douteux que la lésion cardiaque joue le rôle d'une cause prédisposante à la folie.

Le mémoire se termine par quelques considérations sur la structure des vaisseaux cérébraux à l'état sain et dans quelques formes particulières d'aliénation.

R. M. C.

V. FRACTURE DE SEPT CÔTES, RECONNUE APRÈS LA MORT, CHEZ UN MALADE D'ASILE, par HARRY A. BENHAM. (*The Journal of Mental science*, 5 avril 1885.)

La terreur qu'inspirait à ce malade le moindre contact lors de son entrée à l'asile attira l'attention de l'auteur, qui soupçonna, sans pouvoir rien découvrir à cet égard, un traumatisme anté-

rieur. Le malade fut soumis à une surveillance très étroite, en sorte que toute idée de violences subies à l'asile peut et doit être écartée. Il succomba bientôt à l'affection cérébrale qui avait motivé son internement, et à l'autopsie on constata que sept côtes étaient fracturées; ces fractures n'étaient accompagnées d'aucun déplacement. On apprit qu'avant son entrée à l'asile, ce malade, qui était aveugle, s'était livré chez lui, à des actes de violence, tels que bris de meubles et démolition d'une partie du toit de sa maison. C'est probablement en accomplissant ces actes délirants qu'il s'était fracturé les côtes, dont le tissu osseux était d'ailleurs dans un état de dégénérescence très accusé. L'auteur a pensé qu'il y avait intérêt à publier ce fait, parce que, lorsqu'on rencontre des fractures de côtes, à l'autopsie d'un malade interné dans un asile, on est naturellement enclin à accuser le personnel de l'asile de violences intentionnelles ou non. Le cas actuel montre qu'il y a des cas où ce personnel ne doit pas être incriminé, et où, en faisant remonter l'enquête jusqu'à une période antérieure à l'admission du malade, on peut préciser l'origine des lésions constatées.

R. M. C.

---

## SOCIÉTÉS SAVANTES

---

### SOCIÉTÉ MÉDICO-PSYCHOLOGIQUE.

---

*Séance du 29 octobre 1888. — PRÉSIDENCE DE M. COTARD.*

*Des dangers de l'hypnotisme.* — M. SÉGLAS communique l'observation d'une hystérique affectée de troubles intellectuels d'une certaine gravité et consécutifs à des tentatives d'hypnotisme pratiquées par un magnétiseur.

M. BRIAND. La *Revue de l'hypnotisme* a publié dans un de ses derniers numéros une observation analogue recueillie par mon interne M. Lewoff. J'ai en ce moment même, dans mon service, une autre malade qui a été prise d'hallucinations avec idées de persécution à la suite d'une séance chez un hypnotiseur. Il est à craindre que ces faits ne soient pas aussi rares qu'on le pense.

*Rapport sur la classification des maladies mentales.* — M. GARNIER, se tenant le plus possible à l'écart de toute discussion dogmatique, rappelle que les essais de classification se sont adressés tour à tour à l'anatomie pathologique, aux lois de la psychologie normale transportée dans le domaine de la psychologie morbide, à al

symptomatologie, à l'étiologie ou pathogénie. Il est résulté, ce qui s'observe si souvent, l'application d'une théorie exclusive. Pour chacune de ces méthodes de classement, on a été entraîné à outrepasser les limites rationnelles ; on a obligé les faits à se plier à l'esprit de système, car aucune d'elles ne se prêtait complètement à l'esprit de généralisation qu'on poursuivait. Mais l'observation exacte reprend toujours ses droits, et les faits s'échappent d'eux-mêmes des formules impropres ou trop étroites, où l'on a voulu les enfermer.

C'est pour éviter ces menus écueils que la Commission a élaboré une *classification mixte*, étayée sur une base composée de quatre éléments : *anatomie, étiologie, symptomatologie, évolution morbide*. Ainsi se trouve constituée la classification établie en 1882 par M. Magnan et dont voici le tableau comparé avec la classification proposée pour la statistique internationale par la commission du congrès d'Anvers (1885).

CLASSIFICATION DE M. MAGNAN	CLASSIFICATION DU CONGRÈS D'ANVERS	FORMES CORRESPONDANTES DE LA CLASSIFICATION DE M. MAGNAN.
I. ETATS MIXTES TENANT DE LA PATHOLOGIE ET DE LA PSYCHIATRIE.		
1. Paralyse générale.	Idiotie (imbécillité, débilité mentale. Démence simple (primitive ou con- sécutive).	Folie des héréditaires (démence simple primitive).
2. Démence sénile (athérome cérébral).		
3. Lésions cérébrales circonscrites.	Ramollissement. Hémorragie céréb. Tumeurs, etc.	Manie. Mélancolie. (démence simple consécutiv).
4. Hystérie.		
5. Épilepsie.		
6. Alcoolisme et intoxication.	Absinthe. Morphine et opium. Verdet. Seigle ergoté. Plomb, etc.	Délire aigu ou chronique. . . . . Folie morale. . . . . Folie circulaire, Folies intermittentes
7. Crétinisme.		
II. FOLIES PROPREMENT DITES (PSYCHROSES).		
8. Manie. Mélancolie.	(Éléments simples.)	<i>Aliénations mentales compliquées de</i>
9. Délire chronique.	Incubation. Persécutions. Ambition. Démence.	Paralyse. . . . . Paralyse générale. Épilepsie. . . . . Épilepsie. Hystérie. . . . . Hystérie. Tumeurs et foyers. . . . . Lésions circonscrites.
10. Folie intermittente.	Simple. Circulaire. A double forme. Alterne.	Alcoolisme et autres par intoxication. . . intoxications.
11. Folie des dégénérés (syndromes, épisodiques et délirés d'embée.)	Idiots. Imbéciles. Débiles. Déséquilibrés.	

Vous penserez sans doute comme nous, dit M. Garnier, qu'il convient, pour répondre à l'appel qui nous est fait de nous tenir autant que possible sur le terrain où l'accord est le plus près de se faire, et je crois qu'il y a place pour une entente internationale sur les bases indiquées, où déjà elle a commencé si manifestement à s'opérer. Nous ne présentons rien là qui soit définitif et immuable, bien entendu ; mais nous pouvons croire que la classification proposée donne l'expression des idées modernes et se trouve en rapport avec le niveau de nos connaissances actuelles en pathologie mentales. Nous estimons qu'elle peut représenter dignement à l'étranger l'état de la science française et affirmer une fois de plus son bon renom dont vous êtes légitimement fiers.

M. MARANDON DE MONTYEL pense qu'une classification étiologique des maladies mentales est non seulement possible, mais est la seule possible. Des quatre méthodes de classification jusque-là tentées, la méthode symptomatologique et la méthode fonctionnelle ne résistent pas à l'examen, la méthode anatomo-pathologique est encore une impossibilité : M. Luys, le seul auteur qui ait osé baser sur elle une description des maladies mentales, a pris une... hypothèse pour point de départ. La méthode étiologique résisterait donc seule si l'on n'avait parlé des classifications mixtes. C'est une classification de cette nature que M. Garnier nous propose au nom de la commission. De l'aveu même du rapporteur, cette classification est une attente. Pour l'accepter, encore faudrait-il, au moins, être certain de la nécessité de s'y résigner ! Il n'en est rien, car la classification étiologique est possible en principe et en pratique. En principe, deux objections se sont élevées : l'une de Berthier qui est puérile (il s'agit de la difficulté d'obtenir des renseignements précis) ; la seconde de Falret père qui insiste sur la multiplicité des causes dans chaque cas et sur la difficulté de distinguer la part de chacune. Difficulté ne veut pas dire impossibilité. M. Marandon de Montyel termine en demandant que la société se rallie à la méthode étiologique d'abord parce qu'elle est la vérité, ensuite parce que cette vérité se trouve être un émanation de la science française.

M. A. VOISIN pense que la manie et la mélancolie ne devraient pas figurer comme entités morbides. Il croit que, dans la classification mixte proposée par M. Garnier, une assez large place n'a pas été accordée à l'anatomie pathologique. Celle-ci aurait cependant permis de démontrer qu'il existe précisément plusieurs formes de manie et de mélancolie. La manie reconnaîtrait comme cause, selon M. Voisin, diverses sortes de lésions, de la connexité des hémisphères cérébraux ; on trouverait de même dans la mélancolie des lésions de la base microscopiquement différentes.

M. J. SÉGLAS présente l'observation tombée en état de mal hystérique à la suite de tentatives d'hypnotisme faites par un magnétiseur. Le fait de l'éclosion ou de l'aggravation de manifestations hystériques, somatiques ou psychiques, à la suite de tentatives d'hypnotisme. Ce fait est très évident chez cette malade qui est tombée alors dans un état mental particulier et dont les attaques débutant à ce moment ont revêtu, par suite d'un phénomène d'auto-suggestion, un caractère spécial leur donnant l'apparence de certains états hypnotiques. D'ailleurs, cette malade n'a jamais dormi et ce pseudo-hypnotisme ne consiste en réalité qu'en des attaques hystériques d'une allure un peu particulière dans lesquelles elles sont apparues, la malade ayant l'apparence d'une cataleptique, mais étant en réalité plus ou moins contracturée. La confusion, qui a été faite d'ailleurs, était d'autant plus possible à un examen superficiel que la malade était suggestible à l'état de veille. D'un autre côté, si la suggestion à l'état de veille a pu avoir ici quelque action curative, toute tentative d'hypnotisme, dans quelque but qu'elle soit faite, est formellement contre indiquée. Ces considérations diverses, ainsi qu'une fugue de la malade hors de son domicile pour aller rejoindre le magnétiseur, prouve le danger de l'hypnotisme entre les mains de gens inexpérimentés ou peu scrupuleux, dont les manœuvres constituent un danger pour la santé publique et doivent être sévèrement réprimées.

Marcel BRIAND.

*Séance du 16 novembre 1888.* — PRÉSIDENCE DE M. COTARD.

*Congrès international de médecine mentale.* — M. LE SECRÉTAIRE GÉNÉRAL fait connaître les résultats des travaux du comité d'organisation du Congrès international de médecine mentale de 1889.

Ce congrès se tiendra au grand amphithéâtre de la faculté de médecine du 19 au 24 août. Il comprendra des membres fondateurs qui sont les membres titulaires de la société et des membres adhérents français et étrangers. La souscription des fondateurs est fixée à 25 francs, celle des adhérents français à 20 francs; celle des adhérents étrangers à 15 francs. Les travaux du congrès se composeront :

1° De communications sur les questions proposées par le comité; 2° de communications sur des sujets étrangers au programme, mais relatifs à la pathologie mentale.

Le comité a arrêté le programme suivant :

a. *Pathologie mentale.* — Obsessions avec conscience (intellectuelles, émotionnelles et instinctives). — Rapporteur M. Falret.

b. *Législation.* — Législation comparée sur le placement des

aliénés dans les établissements spéciaux, publics et privés. — Rapporteur M. Ball.

c. *Médecine légale.* — De la responsabilité des alcoolisés. — Rapporteur M. Motet.

Pour faciliter les discussions, les rapports sur ces différentes questions devront être publiés dans le n° de mai des annales médico-psychologiques<sup>1</sup>. Les membres du congrès qui désireront prendre la parole sur ces questions du programme, ou faire des communications sur d'autres sujets, devront se faire inscrire au plus tard le 15 juillet. Vingt minutes seront accordées pour chaque communication.

Deux séances auront lieu chaque jour : une le matin et une autre le soir. Celle du soir sera consacrée à la discussion des questions du programme et à la lecture des communications étrangères au programme ; celle du matin sera réservée à la discussion des intérêts professionnels.

Le rapport de M. le secrétaire général est adopté et la Société fait des vœux pour que le congrès de 1889 obtienne le même succès que celui de 1878.

*Morphinomanie guérie par suppression brusque du poison.*  
M. CHRISTIAN communique la très intéressante observation d'un morphinomane qui en était arrivé à s'injecter concurremment avec de la cocaïne la dose énorme de 3 grammes de morphine par jour. A son arrivée dans le service de M. Christian, la morphine lui a été supprimée brusquement malgré ses supplications les plus vives. On n'a pu faire longtemps usage de la spartéine parcequ'elle a déterminé très vite des vomissements. Le malade a guéri sans incidents. M. Christian termine sa communication par un aperçu sur l'opportunité de la séquestration des morphinomanes.

M. BALL n'est pas surpris des troubles gastriques signalés par M. Christian. L'estomac supportant mal la spartéine, il vaut mieux l'administrer par voie hypodermique.

M. RITTI a vu guérir sans accidents, par suppression brusque, des individus déjà traités sans succès par la démorphinisation progressive.

M. BRIAND est partisan de la suppression brusque. Les morphinomanes qu'il a pu suivre ne sont pas faits pour modifier sa manière de voir à cet égard, étant donné surtout la grande difficulté qu'on éprouve à diminuer les doses avec certitude. Il est toutefois des précautions élémentaires qu'il ne faut pas négli-

<sup>1</sup> Nos lecteurs trouveront en temps voulu le résumé de ces rapports dans notre compte rendu des séances de la Société médico-psychologique. (*Note de la rédaction.*)

ger de prendre : soutenir le malade en lui administrant des toniques et surveiller attentivement le cœur. Si le patient avait des tendances syncopales, la digitale, la caféine, la spartéine et autres agents du même ordre suffiraient à rétablir l'équilibre. La cocaïne que s'injectait le sujet de M. Christian me rappelle ajoute-t-il, deux malades de mon service qui, elles aussi, avaient pris l'habitude dans les derniers temps de mélanger la cocaïne à leur dose quotidienne de morphine : Je n'ai pas présentes à l'esprit les quantités auxquelles elles m'étaient arrivées, mais ce qui est certain, c'est que chez l'une et chez l'autre, peu de temps après avoir fait usage de cocaïne, de singuliers troubles de la sensibilité ont fait leur apparition : c'étaient d'abord de petites secousses convulsives et très courtes des muscles sous-cutanés, plus fréquentes dans la région du dos, qui donnaient au malade la sensation d'un léger choc. Plus tard, quand survinrent les hallucinations de l'ouïe, les patients éprouvèrent la sensation d'une main leur frappant sur l'épaule en même temps qu'une voix les appelait. Plus tard enfin, se montrèrent d'autres troubles de la sensibilité : il leur semblait qu'elles marchaient sur du coton. On a pu constater aussi, chez l'une et chez l'autre, des plaques d'anesthésie cutanées liées à l'hystérie, laquelle se manifestait encore par les modifications habituelles du caractère et un rétrécissement notable du champ visuel. Y a-t-il entre les injections de cocaïne et les premiers phénomènes une relation de cause à effet? — Je n'ose le dire, mais j'ai cru qu'en tout cas le fait méritait d'être rappelé.

Pour ce qui est de l'opportunité de la séquestration des morphinomanes, il n'y a qu'à leur appliquer les mesures applicables aux buveurs. Tant que le buveur ou le morphinomane ne délirent pas, on n'a aucune raison de les séquestrer à moins qu'ils ne le demandent. Mais dès que surviennent des hallucinations, la loi commune aux autres aliénés leur devient applicable.

M. CHRISTIAN. Mon malade ne m'a parlé d'aucune de ces sensations ; il est vrai que mes investigations ne se sont pas portées de ce côté.

M. LEGRAIN pense que dans certains cas, la séquestration du morphinomane peut être légitimée avant même qu'il n'ait des hallucinations, car on doit le considérer comme un malade hanté par des obsessions sous l'influence desquelles il peut réagir dangereusement.

M. BALLET. Je ne nie pas que la démorphinisation progressive ne soit bien difficile à régler. Personne, je crois, ne nie davantage aujourd'hui qu'on ne puisse dans certains cas, supprimer brusquement la morphine, mais il faut cependant se rappeler aussi que cette méthode peut être suivie d'accidents — Est-il possible de

soigner et de guérir les morphinomanes en ville ? — Je ne le pense pas, à cause de la facilité qu'ils ont de se procurer leur poison favori. Mais doit-on pour cela les séquestrer dans un asile d'aliénés ? — Cette mesure me semble bien excessive. Il existe entre la famille et l'asile d'aliénés, des maisons de santé, où il est aisé de faire assez bonne garde autour du patient pour l'empêcher de continuer ses piqûres.

M. CHRISTIAN. Si le malade veut bien entrer dans l'une de ces maisons de santé ouvertes, rien de mieux, mais s'il s'y refuse, l'abandonnerez-vous à ses impulsions ?

M. GARNIER ne croit pas que la loi autorise à séquestrer malgré lui, un morphinomane, sous le seul prétexte que ses pratiques sont dangereuses pour sa santé.

M. PICHON a observé dans les asiles, une vingtaine de morphinomanes traités par la démorphinisation progressive ; donc, elle est possible. Il en a d'ailleurs publié un grand nombre d'observations et n'a qu'à se louer des résultats obtenus.

M. RIV cite deux observations : une première malade, de quarante ans, entrée à l'asile dans de mauvaises conditions physiques, avec des hallucinations de l'ouïe consécutives à des injections hypodermiques de morphine, qu'elle se faisait depuis deux ans. Traitée par la suppression brusque, elle a eu dès le deuxième jour des vomissements et aussi des selles diarrhéiques. Peu après, elle se plaignit de crampes dans les mollets, de contractures des muscles lombaires et de fourmillements à la plante des pieds et à la paume des mains. Le dixième jour, tous ces phénomènes disparaissaient. La malade n'a plus d'attaques et on peut la considérer comme guérie.

La seconde observation est relative à une jeune hystérique de vingt-trois ans, dont les attaques augmentaient de fréquence en même temps que s'élevaient les doses du poison. Traitée par la suppression brusque, elle a eu dès le deuxième jour des vomissements et aussi des selles diarrhéiques. Peu après, elle se plaignit de crampes dans les mollets, de contractures des muscles lombaires et de fourmillements à la plante des pieds et à la paume des mains. Le dixième jour, tous ces phénomènes disparaissaient. La malade n'a plus d'attaques et on peut la considérer comme guérie.

*Classification des maladies mentales.* (Suite de la discussion.) — M. DAGONET développe la thèse suivante : Il ne croit pas que l'évolution morbide puisse servir de base à une classification des maladies mentales, parce que d'abord, il est impossible de prévoir l'évolution d'une maladie, en l'observant à son début et ensuite, parce que beaucoup de psychoses n'évoluent pas. Les lésions anatomiques que M. A. Voisin paraît considérer comme facteur, ne doivent pas davantage entrer en ligne de compte, parce que le plus souvent ces lésions n'existent pas. La cause des maladies mentales presque toujours insaisissable, il s'ensuit que l'étiologie proposée par M. Marandon de Monthyél doit, elle aussi, être écar-



tée de toute classification. Comme conséquence, M. Dagonet propose de s'en tenir à la classification de Baillarger. M. B.

## LVI<sup>e</sup> CONGRÈS DE L'ASSOCIATION DES MÉDECINS ANGLAIS

### SECTION DE PSYCHOLOGIE.

M. le D<sup>r</sup> SAMES C. HOWDEN *Le traitement de l'aliénation mentale.* — L'orateur y retrace les progrès faits depuis vingt ans dans le traitement des diverses affections mentales, dus en grande partie à la connaissance des lésions cérébrales pour une partie d'entre elles :

Le système des aliénés *pensionnaires chez les habitants* adopté en Angleterre est défendu par le D<sup>r</sup> Turnbull, et vigoureusement combattu par la plupart des médecins aliénistes, tels que MM. Hack-Tuke, Yellowlees, Richardson etc. Le nombre des malades qui peuvent être ainsi placés chez les paysans est relativement restreint et leur présence peut y être un danger. D'un autre côté ces malheureux sont parfois exploités par leur gardien. La plupart des médecins réclament la formation de colonies annexées aux grands asiles, pour y placer les aliénés tranquilles, colonies où la dépense occasionnée par les malades sera moindre que celle qu'ils entraîneraient dans les seconds : — Le D<sup>r</sup> J. Wigglesworth considère la *monomanie* comme due à une lésion des plexus cérébraux chargés du contrôle et de la coordination. Ces lésions débuteraient par les régions inférieures de l'encéphale, se manifestant par des troubles des sens. L'orateur se base sur ce que l'affection commence par des hallucinations puis des illusions avec conservation de la mémoire et des facultés de raisonnement. Ces phénomènes de monomanie accompagneraient fréquemment l'ataxie locomotrice lorsque se produisent les lésions des centres optiques. Le D<sup>r</sup> Conolly Norman admet que la monomanie existe souvent sans hallucinations ; pour lui c'est une affection des dégénérés, dont la lésion réside dans des malformations des circonvolutions cérébrales. Le D<sup>r</sup> Campbell Clark amène la discussion sur les *relations entre la folie et les fonctions sexuelles et de reproduction*. Les principaux points de ces relations portent sur la menstruation, l'instinct sexuel et ses abus, la grossesse, la parturition, la période puerpérale, la lactation, l'onanisme. Les questions suivantes sont discutées : folie de la masturbation, influence de celle-ci sur l'intelligence, troubles nerveux et mentaux de la grossesse, manie transitoire pendant le travail, éclampsie puerpérale et aliénation mentale, symptômes prémonitoires de la folie puerpérale. Dans le même ordre d'idées, le D<sup>r</sup> H. SAVAGE entretient le congrès des

*troubles mentaux associés aux engagements matrimoniaux* : mélancolie, folie érotique ou religieuse, se manifestant chez des individus nerveux, chez les dégénérés. Tous les troubles mentaux de l'adolescence et de la puberté, sont pour le Dr Clonston inséparables de la céphalalgie, de la chlorose, de la chorée etc., et sont sous la dépendance d'un manque de développement de l'encéphale. La masturbation ne peut engendrer la folie que chez un dégénéré. Pour le Dr Wigglesworth c'est la dernière qui est la cause de la première ; il mentionne l'association de la folie puerpérale à la septicémie. Le Dr A. Apelin n'a pas observé l'ozène chez les filles se livrant à la masturbation, comme on l'avait signalé précédemment, sauf dans le cas de lésions des os du nez. La paraldehyde, la quinine, et l'acide salicylique ont donné des résultats entre les mains de la plupart des médecins, dans ces cas de folie d'origine sexuelle.

A propos de la *construction des asiles*, le Dr Clonston expose les qualités qu'on doit chercher à obtenir dans ces édifices. — Le Dr Francis Warner émet le désir que des médecins soient désignées, pour examiner les *enfants des écoles*, au point de vue du développement de leur cerveau et de leur état intellectuel. Cet examen se déduirait de la conformation du crâne, des déformations ou malformations des membres, enfin des différents signes de troubles nerveux ou de dégénérescence. Ces recherches élimineraient de l'école un certain nombre d'enfants faibles d'esprit qu'on pourrait instruire dans des écoles spéciales. — Le Dr FLETCHER BEACH reconnaît que le *cerveau des imbéciles* présente plus souvent des circonvolutions d'un volume réduit, que de l'hydrocéphalie, des tumeurs, de la sclérose, etc. L'hydrocéphalie peut être congénitale ou acquise. L'hypertrophie cérébrale, affection rare est due d'après Rokitansky à une augmentation de la substance intercellulaire ; elle est congénitale et se manifeste par des maux de tête intenses, pouvant entraîner le coma, de la paresse intellectuelle, de la difficulté à marcher et des convulsions. L'atrophie cérébrale est due à un développement incomplet ou à une destruction des éléments nerveux. Dans la microcéphalie, les nerfs des sens, les ganglions de la base sont normaux ou presque normaux, le cerveau est relativement plus développé que normalement. Une autre forme d'atrophie est celle qui siège sur un hémisphère avec atrophie des membres du côté opposé ; cette lésion aurait pour l'auteur comme cause primitive, une inflammation des méninges pendant la vie fœtale ou l'enfance. Le Dr BENEDIKT oppose ses *résultats cliniques obtenus par la craniométrie et la céphaloscopie dans les maladies mentales et cérébrales*.

Le Dr HACK-TUKE admet que dans la production d'une idée sensorielle assez forte pour produire une *hallucination* non extérie-

risée, l'excitation peut ne pas dépasser l'écorce cérébrale. Si elle s'extériorise, les organes des sens et leurs nerfs peuvent ne pas être impressionnés, mais alors il peut se produire un courant rétrograde vers le sensorium. Pour le Dr Robertson le siège de l'hallucination peut être au niveau des organes des sens, des ganglions cérébraux et de l'écorce cérébrale; le point de départ peut être extérieur; le voisinage des centres auditif et visuel explique la combinaison des hallucinations combinées dans la folie. Le Dr Ireland rappelle qu'on peut au moyen du prisme dédoubler les hallucinations des hypnotisés, ce à quoi n'ajoutent pas foi les DD<sup>rs</sup> Batty Tuke et Yellowlees.

Le Dr Oscar T. Woods lit un travail sur la *folie à deux dans la même famille*, dont il cite quatre cas. — Le Dr W. Julius Mickle lit un travail sur l'antifébrine.

A. RAOULT.

## XVIII<sup>e</sup> CONGRÈS DES ALIÉNISTES DE L'ALLEMAGNE DU SUD-OUEST.

SESSION DE KARLSRUHE 1887<sup>1</sup>.

*Séance du 29 octobre.* — PRÉSIDENCE DE M. LUDWIG.

M. LUDWIG (de Heppenheim). *Quelques propositions destinées à servir de fil d'Ariane dans la question en suspens : Qu'a-t-on fait jusqu'ici dans les asiles allemands et que pourrait-on faire encore pour augmenter le nombre des admissions en temps opportun dans les établissements publics ?* — 1<sup>o</sup> Dans l'immense majorité des cas, l'admission opportune d'un aliéné est synonyme d'admission de bonne heure après le prononcé du diagnostic; car en augmentant les admissions opportunes, on fait croître le nombre des malades guéris ou assez améliorés pour pouvoir être renvoyés. — 2<sup>o</sup> Un aliéné a-t-il besoin d'être transporté dans un asile? Quand a-t-il besoin d'y être transporté? Ce sont là deux questions qu'a le premier à décider le médecin traitant. C'est dire que celui-ci a besoin d'être psychiatre, de connaître le fonctionnement scientifique et administratif des asiles publics. — 3<sup>o</sup> Insuffisance de l'enseignement. — 4<sup>o</sup> Par suite, insuffisances de connaissances psychiatriques des médecins qui se trouvent rarement en relation avec

<sup>1</sup> Il n'y a pas eu de séance en 1885. — Le rapport du XVII<sup>e</sup> Congrès (1886) n'a pas été publié en Allemagne. Voyez donc *Archives de Neurologie* (XVI<sup>e</sup> Congrès), t. X, p. 245. A ce propos, rectifions une erreur : au lieu de la *Société psychiatrique* lisez *des aliénistes*.

les asiles publics. C'est pourquoi toutes les mesures prises jusqu'ici pour augmenter le nombre d'admissions en temps utile sont demeurées infructueuses. C'est surtout dans l'intérêt du public qu'on séquestre les aliénés, quand il y a danger public, et non dans l'intérêt du malade. — 5° On a bien fait certaines faveurs pour le remboursement à l'établissement des frais de séjour, notamment aux sociétés de bienfaisance. — 6° Mais ces sociétés ont été moins favorisées dans l'Allemagne du Sud-Ouest que dans la province du Rhin et dans le district gouvernemental de Kassel. En effet dans l'Allemagne du Sud-Ouest, il s'agit surtout d'asiles d'Etat et non d'établissements communaux ou départementaux; l'Etat peut donc renvoyer pour une raison ou pour une autre aux sociétés en question leurs malades. Il faudrait plutôt pratiquer la *facilitation systématique et l'allègement du remboursement du prix de séjour aux particuliers peu aisés*. 7° Sans doute assez souvent le règlement des asiles contient un paragraphe qui se montre à cet égard libéral envers les sociétés de bienfaisance et exceptionnellement envers les particuliers, mais à la condition que le malade ait été séquestré dans un délai déterminé à la suite de l'explosion de la maladie. Ce sont là des exceptions fâcheuses, illégitimes, propres simplement à introduire ou à multiplier, à grossir certaines déficiences dans la statistique officielle des établissements. Ce qu'il faut, c'est *abaisser progressivement les prix de journée*, proportionnellement aux ressources des individus, à la durée de la séquestration nécessitée par le traitement. — 8° Il faut encore simplifier les formalités d'admission et se prêter surtout à l'*admission temporaire, préventive, prophylactique*. Au lieu de cela que fait-on? On a besoin de l'intervention préalable de MM. les médecins fonctionnaires pour séquestrer, c'est-à-dire soigner. 9° Il est avantageux de conserver la division en asiles de traitement et hospitalisation, et asiles hospices, car dans les premiers on peut réunir aux malades curables ceux des incurables qui ne nuisent à aucun des intérêts des autres, réservant pour les seconds tous les incurables de la catégorie inverse. Il y a donc lieu de semer dans le pays autour d'un grand établissement formant un asile-hospice central, plusieurs petits asiles d'hospitalisation et traitement. Dans l'asile-hospice, on aura plusieurs classes de pensions groupées à côté d'un régime commun formant loi; dans l'asile de traitement et hospitalisation on conservera le bénéfice médico-administratif d'autant de régimes que d'individus, selon les nécessités de l'état mental. 10° La dépense générale se multiplie quand, en présence d'un encombrement imminent d'un asile d'aliénés, on tarde à y remédier: de même l'Etat dépense d'autant plus pour l'assistance des aliénés qui lui incombent, que l'on néglige, par les moyens convenables, d'augmenter l'admission en temps voulu opportun, dans un asile d'hospitalisation et de traitement. — 11° La réunion des

sociétés de bienfaisance locales à la société départementale favorise les admissions dont nous parlons, tandis qu'une société locale combat, et cela d'autant plus qu'elle est plus petite, la sortie à titre d'essai d'un malheureux non encore guéri (il faudrait en effet payer). Or ces sorties sont utiles non seulement aux malades, mais encore à l'admission opportune des nouveaux; il y a donc intérêt à ce que des sociétés de secours bien organisées s'occupent des aliénés congédiés de l'asile. Les agents de ces sociétés pourraient aussi recueillir les aliénés récemment atteints et justement faciliter leur admission rapide.

#### Discussion :

MM. FUERSTNER, JOLLY, EMMINGHAUS, SCHUELE, KARRER, DITTMANN. — En ce qui concerne la conclusion 6, Illenau a déjà proposé la fondation pour les familles peu aisées de sociétés acquittant à l'aide de ses derniers, partiellement ou totalement, le prix de journée de ses membres (secours mutuels). Il en existe d'ailleurs à Fuerth et à Nüremberg; à Fuerth, elle fonctionne depuis des années avec grand succès.

Sur la conclusion 9, M. LUDWIG donne les explications complémentaires suivantes. Il existe dans le public une opinion erronée très répandue, d'après laquelle, au moment où l'on admet un malade dans un asile de traitement et hospitalisation, la personne qui paie la pension de la classe fixée contracte un engagement, un traité avec le directeur. En vertu de ce traité, l'asile s'engagerait, en retour du prix de pension, à fournir, sous forme d'habitation, de mobilier, d'alimentation, de boissons etc., des marchandises absolument précises et de prime abord nettement stipulées, détaillées. Or, il est évident que l'économie du traitement matériel, intellectuel, moral incombe tout entière au médecin seul, selon sa manière de voir à chacun des moments de la maladie. C'est ce qu'il importe de publier à son de trompe, il faut rapprocher le plus possible l'asile d'un hôpital. C'est le seul moyen de gagner la confiance et l'estime du public. Tout ce qui s'effectue à l'intérieur de l'établissement n'a que la valeur d'une prescription médicale formulée selon l'indication psychopathique.

M. FUERSTNER (d'Heidelberg). *De l'état actuel de nos connaissances en matière de la simulation des troubles psychiques.* — *Conclusions :* Les cas de simulation de l'aliénation mentale ne sont pas aussi excessivement rares qu'on veut bien le dire, surtout dans les grandes villes. M... F. en a observé 12 cas frappants, ultérieurement contrôlés. Les conditions actuelles lui permettent de penser que les tentatives de ce genre ont augmenté, surtout dans les grandes villes; ce sont les inculpés dont l'affaire s'instruit qui forment le principal contingent des simulateurs et, aussi bien les criminels par habitude que les inculpés pour la première fois. Les

individus en question étaient presque toujours absolument sains d'esprit avant leur tentative de simulation. Il est vrai qu'une fraction d'entre eux comportait aussi des personnes atteintes d'anomalies psychiques, mais qui néanmoins n'étaient que des simulateurs; une troisième fraction plus petite est relative à des individus ayant jadis été aliénés une fois, mais franchement et exclusivement simulateurs à l'époque de l'observation. En somme les tentatives de simulation se montrent rares chez les individus frappés par des pénalités. Il faut en outre se défier des commémoratifs. Ce qu'on essaie le plus de représenter c'est la démence avec complète apathie. On joue le mutisme; on agit, on parle, ou écrit avec l'absurdité la plus parfaite. Puis vient la simulation des troubles de la connaissance ou d'inconscience totale, l'acte incriminé correspondant soi-disant avec une période de ce genre. En troisième ligne sont esquissés les complexus symptomatiques les plus différents. Enfin, les sujets paraissent agités, maniaques et se font violents. La première catégorie n'est difficile à diagnostiquer que quand il y a mutisme obstiné. Les premier, second et quatrième groupes sont faciles à percer à jour. Le troisième genre est difficile à cause de la combinaison fréquente de réelles anomalies psychiques avec la simulation. La qualité de l'acte incriminé ne peut servir à l'appui, sans plus ample informé, ni de la simulation, ni de l'existence de la folie. Le rapport doit se baser sur une observation suffisamment prolongée (surtout à l'asile en commun avec d'autres malades), sur des commémoratifs pris avec soin, sur la critique analytique de chacun des symptômes morbides, la comparaison de l'ensemble du tableau pathologique avec ce que l'on sait en psychiatrie. (Ce mémoire sera publié *in extenso* plus tard.)

. M. KARRER (de Klingenstein). *De la fièvre typhoïde chez les aliénés.* Depuis que l'asile de Klingenstein est ouvert, depuis le 30 décembre 1857, on y a observé presque chaque année des cas de fièvre typhoïde; seules les années 1869 et 1873 n'ont pas été marquées par l'apparition de cette maladie. Pendant les dix-huit premières années, ce furent plutôt des cas isolés, sévissant tantôt sur l'un, tantôt sur l'autre des quartiers du service des femmes, cas par-ci par-là mortels. En 1875, pour la première fois, apparut une sorte d'épidémie qui dura six mois, atteignant notamment quatre aliénées femmes, cinq gardiennes, deux ouvriers. En 1878, un gardien et deux gardiennes furent affectés. En 1881, six aliénées femmes, un seul aliéné homme avaient été pris jusqu'ici. En 1883, de la fin de juillet au début de novembre, 28 typhiques, dont 16 aliénés hommes, 1 aliéné femme, trois gardiens. En 1884, atteinte d'une gardienne, d'un enfant du directeur. En 1885, 13 typhiques, dont 5 aliénés hommes, 2 aliénées femmes, 2 gardiens, 2 gardiennes. En 1886, 2 aliénés hommes, 10 aliénées femmes, 2 buandières. En 1887, 1 aliéné homme. Somme toute,

51 aliénés (25 H., 26 F.), 32 individus non aliénés (dont 7 gardiens 11 gardiennes). Aucune des personnes saines d'esprit ne mourut. Parmi les aliénés 11 décès (5 H., 6 F.). Proportion de la mortalité pour des aliénées 21,56 0/0 (20 0/0 pour les hommes, 23 0/0 pour les femmes). Fièvre typhoïde grave chez les individus non aliénés, les casles plus graves incombant au personnel secondaire. De 1883 à 1886, moururent 5 aliénés H., 1 aliénée F., parmi lesquels 3 individus très âgés (2 H., 1 F.). Dans les cinq dernières années, fièvre typhoïde non maligne; en 1886, cas pour la plupart légers. L'évolution permettait de remarquer l'apyrexie dès la troisième semaine la défervescence commençant chez le plus grand nombre des malades dès la seconde semaine; diarrhée modérée; rareté des hémorrhagies intestinales, pas d'autres complications; délire chez une seule aliénée; délire assez fréquent chez les typhiques sains d'esprit. *Influence de la maladie sur l'aliénation mentale.* On en relève 13 observations jusqu'en 1882; 38 de 1883-1887; dans la pluralité des cas, pendant et quelque temps après la fièvre typhoïde, amélioration mentale des plus notables, les symptômes de la psychopathie ayant tous presque disparu, mais l'aliénation reparaissait à la suite d'un laps de temps plus ou moins long. La fièvre typhoïde n'exerça aucune influence sur la majorité des psychoses chroniques. Sur les 38 observations dernières, deux cas dans lesquels l'aliénation mentale, guérie avant l'explosion de la maladie infectieuse, ne subit aucune rechute de par la fièvre typhoïde, 6 cas de morts, 28 psychopathies chroniques duraient au moment où éclata la fièvre typhoïde depuis 8, 10, 2 ans (moyenne 2 à 5 ans), depuis 18 mois chez un paralytique général; 5 subirent pendant l'évolution typhique une modification psychique; deux furent aggravées; toutes les autres furent améliorées, parmi lesquelles cinq demeurèrent améliorées longtemps encore après le décours de la maladie infectieuse, soit 6 à 18 mois.

Il est cinq aliénés qui éprouvèrent un bien être remarquable et manifestement dû à la fièvre typhoïde; ce sont :

1 maniaque dément de 20 ans, malade depuis 18 mois, qui guérit pendant la convalescence de la fièvre typhoïde.

1 stupide, suite de délire aigu de 18 ans, malade depuis 18 mois, qui guérit pendant la convalescence de la fièvre typhoïde.

1 femme maniaque, 19 ans, malade depuis 4 mois, qui guérit dès le début de la fièvre typhoïde.

1 stupide, suite de folie systématique hallucinatoire aiguë, à la période de désordre, avec incohérence dans les idées, 19 ans, malade depuis 2 mois, qui guérit pendant la convalescence de la fièvre typhoïde.

1 femme mélancolique chronique, 52 ans, malade depuis 2 mois, qui guérit pendant la convalescence de la fièvre typhoïde.

En réalité, la fièvre typhoïde agit en pareils cas par la fièvre <sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Voir *Arch. de Neurol.*, t. XII, p. 80; — X, p. 150; — IV, p. 105.

*Discussion :*

M. JOLLY a vu la fièvre typhoïde guérir une épilepsie avec trouble mental, et la scarlatine agir de même dans l'épilepsie.

M. SCHUELE a vu la fièvre typhoïde déterminer une rémission dans la démence aiguë accompagnée de grande excitation. A Illenau, le personnel eut aussi beaucoup à souffrir; la raison, c'est qu'il habitait près de latrines défectueuses. L'installation du système des fosses mobiles a fait disparaître la fièvre typhoïde. C'est en modifiant la circulation que la fièvre typhoïde agit sur l'état mental. La phtisie détermine souvent la résolution de la mélancolie stupide.

M. DITTMAR signale dans une épidémie qu'il a vue la marche irrégulière de la fièvre.

*Séance du 30 octobre. — PRÉSIDENCE DE M. JOLLY.*

Sont nommés curateurs-organisateurs pour l'an prochain : MM. FUERSTNER et FISCHER.

M. EMMINGHAUS se charge de faire un rapport sur les troubles des processus de la pensée.

M. NADLER (d'Illenau). *Observations et remarques sur le délire de jalousie.* Depuis longtemps on est habitué à spécifier la folie systématique d'après la direction principale des idées délirantes qu'on y rencontre, et, par suite, à regarder le délire de jalousie comme une modalité spéciale dont le texte a traité à l'infidélité conjugale, à des accusations erronées, immotivées, et qui se traduit par une désorganisation psychique de celui qui se plaint tant ses allégations deviennent opiniâtres, dominantes, exécrables. L'auteur en a recueilli 16 cas. Il en existe une genèse primitive, et une genèse secondaire, c'est-à-dire une forme primitive, une forme secondaire. — La forme primitive existe surtout chez les alcooliques, mais il y a aussi des cas dans lesquels on ne constate pas préalablement d'excès alcooliques. Chez l'alcoolique, c'est graduellement, au milieu d'anomalies psychiques et physiques bien connues, qu'apparaît une angoisse, une défiance, un scepticisme cruel à l'endroit de sa femme; d'abord caché, calme, le délire finit par prendre corps, par éclater un beau jour, s'emparant de lui, le préoccupant matin et soir; puis se manifestent des hallucinations du goût, de l'ouïe, de l'odorat, de la vue, de même sujet; il en arrive aux menaces, aux mauvais traitements. Les uns guérissent, mais gare aux rechutes. Les autres s'apaisant deviennent utilisables dans l'asile et oublient en quelque sorte leur délire. D'autres enfin arrivent au désordre avec in-



cohérence dans les idées, hallucinatoire aigu, et finissent à la démence. — La *forme secondaire* (7 observations de M. Nadler) arrive au cours du délire des persécutions, comme épisode; il devient impossible à l'épouse de continuer à subir la vie commune parce que soit qu'il conserve un ressentiment d'une première séquestration, soit qu'il soit poussé à ce délire par des malaises somatiques, le mari jaloux et querelleur maltraite sa femme; en proie à des hallucinations de tous les sens, il passe graduellement à la phase du désordre dans les idées hallucinatoire aigu. — L'étiologie comporte : dans la forme primitive, outre l'alcoolisme, des incidents occasionnels divers (2 observations); dans la forme secondaire, la séquestration antérieure (3 observations), des altérations du côté de l'appareil sexuel (4 observations), telles qu'un rétrécissement consécutif à la chaude-pisse, la diminution de l'instinct génésique après une fièvre typhoïde, une apoplexie cérébrale, un priapisme. Les hallucinations, rares dans la première forme (elles sont simplement rares et fugitives au début de la maladie), accompagnent constamment la seconde forme. — *Conclusions* : 1° Le délire de jalousie primitif est une forme de folie systématique fondamentale, propre aux buveurs aliénés; elle constitue une première étape dans le délire des persécutions; le délire de la jalousie secondaire est un épisode ajouté au délire des persécutions et tient généralement à des anomalies dans la sphère sexuelle. — 2° Le délire de jalousie primitif présente rarement au début des hallucinations; celles-ci ne s'installent qu'avec la généralisation du délire; le délire de jalousie secondaire est précédé et accompagné d'hallucinations en masse. — 3° Le délire de jalousie primitif appartient à la verueur de l'âge; le délire de jalousie secondaire apparaît à un âge plus avancé. — 4° La forme primitive hante plutôt les hommes; la forme secondaire, surtout les femmes. — 5° Le pronostic est généralement défavorable pour les deux formes dans les deux sexes.

#### *Discussion :*

M. FUERSTNER. — Le délire de jalousie contient de prime abord en soi d'autres idées délirantes. Il n'y a donc pas de pur délire systématique de ce genre. La forme dite originelle ne doit pas seulement être rapportée à l'alcool; elle se produit aussi en l'absence de tout substratum alcoolique. Ce genre d'aliénés est très dangereux. Il existe aussi des cas dans lesquels il n'y avait aucune anomalie du côté de l'appareil sexuel. Chez bien des alcooliques l'instinct sexuel est non diminué, mais suractivé. Quant à la genèse, on peut en effet admettre deux formes de délire de jalousie.

M. SCHUELE rapporte un cas de délire de jalousie dans lequel il y avait anesthésie du vagin; celle-ci guérie, l'aliénation mentale guérit.

M. EMMINGHAUS. — A-t-on trouvé ce délire chez les femmes après la ménopause, et chez les veuves?

M. NADLER. — Les observations chez la femme sont trop peu nombreuses et de trop courte durée.

M. JOLLY. — Alcool et maladies de l'appareil sexuel ne conduisent pas forcément à cette forme de délire. Chez les veuves et les matrones on le rencontre très fréquemment. ;

M. BUCHHOLZ. — *Nouvelles contributions à la connaissance de l'hypertrophie de la névroglie dans l'écorce cérébrale.* Préparations empruntées à un cerveau présentant les mêmes altérations partout. Atrophie du lobe frontal, des ascendantes, des lobes paracentraux, des gyri recti, des circonvolutions du corps calleux, particulièrement marquée dans le territoire des circonvolutions de l'insula. Toutes ces circonvolutions sont parsemées de petites protubérances, très nettes, surtout après durcissement, à la coupe. Multiplication des éléments granuleux et expansion de la première couche (ou des granulations corticales de Meynert); transformation de cette couche en un fin réseau de fibrilles dans lequel s'enchevêtrent des cellules araignées, des cellules rondes; altérations vasculaires aboutissant à la raréfaction des vaisseaux, et formation de tubérosités, saillantes à la surface, issues de ce tissu modifié; l'écorce est également constellée de petites cavités entourées de callosités de tissu conjonctif. Encéphalite tubéreuse de Bourneville, due à un processus inflammatoire chronique, d'origine inconnue, probablement congénitale.

*Discussion :*

M. KÖPPEN. Ces cavités ne seraient-elles pas des kystes issus d'apoplexies ?

M. BUCHHOLZ. Il n'y a nulle part d'hémorragies dans l'écorce; ce processus anatomo-pathologique n'entraîne jamais d'hémorragie. Les parois des cavités sont trop épaisses et l'on constate tous les intermédiaires anatomiques entre les altérations générales et la formation spéciale des cavités.

M. ZACHER insiste sur la réfutation de M. Buchholz. (Le mémoire sera publié *in extenso*.)

M. ZACHER (de Stephansfeld). *Sur deux cas de paralysie progressive.* Deux observations dans lesquelles il y eut complication d'un foyer dans la capsule interne. Dans l'une, il s'agit d'un foyer de ramollissement assez étendu, ayant détruit, dans l'hémisphère droit, une partie du noyau caudé, la partie antérieure du noyau lenticulaire, et la portion intermédiaire de la capsule interne; il s'étendait, en arrière, à peu près jusqu'au genou de la capsule. — La seconde observation concerne un foyer apoplectique dans la partie postérieure du noyau lenticulaire gauche; il en partait deux raies d'un brun rouillé allant jusqu'à la queue du noyau caudé et traversant

totalemt la capsule interne dans son segment postérieur. — Dans la première, absence de dégénérescence secondaire du faisceau pyramidal. Dans la seconde, dégénérescence secondaire partant de l'endroit détruit pour gagner la partie la plus inférieure de la moelle. — Dans les deux cas, paralysies simplement transitoires. (Le mémoire sera publié *in extenso* ailleurs.)

*Discussion :*

M. JOLLY. Les opinions relatives à la théorie de l'importance de la capsule interne ont bien varié. La portion antérieure en est actuellement principalement considérée comme non motrice.

M. KÆPPEN (de Strasbourg). *De la chorée et de l'aliénation mentale.* Six cas de folie simple (tous d'agitation maniaque) avec chorée, la psychose occupant le premier plan du tableau morbide par son intensité et sa durée, la chorée constituant au contraire un épiphénomène accessoire. Il en résulte qu'une observation attentive permet assez souvent de trouver, avec les mouvements dus à l'agitation de la manie, des mouvements choréiques. Voici ce qui les différencie. Les *mouvements choréiques* se traduisent : 1° par l'atteinte de groupes musculaires qui, dans diverses parties du corps, concourent à une fonction motrice définie (synergie), et aussi, par celle de groupes d'une partie du corps exécutant une tout autre fonction ici que là. 2° par une activité continue, même pendant le repos ; leur activité qui augmente avec l'exercice d'un déplacement fonctionnel, partiel ou total, d'un organe, à l'occasion d'un mouvement voulu dans un but déterminé, sous l'influence d'une émotion. 3° Ils sont involontaires. — Les *mouvements de l'agitation maniaque*, volontaires, se distinguent en deux espèces : 1° Les uns correspondent au texte d'une conception quelconque, bien que le fonds même de l'idée se montre, en l'espèce, tout accessoire ; du mouvement lui-même la connaissance n'éprouve que des chocs, car elle ignore de quels muscles nous nous servons. La conception du mouvement est par suite bien rudimentaire (Meynert). 2° Tous ces mouvements se répètent fréquemment, ils sont stéréotypés. Au début, une conception les accompagne. Puis, plus tard, ils sont presque détachés de la connaissance. On peut les comparer aux mouvements par habitude, souvent complexes, que l'homme sain qui s'y est exercé finit par exécuter mécaniquement. 3° Il y a encore quelques états convulsifs par lesquels peut débiter la maladie, qui paraissent de nature hystérique, et, par suite, se rattachent au groupe précédent. Il va de soi d'ailleurs que les mouvements choréiques sont convulsifs. L'influence de l'activité psychique apparaît du reste. (*Allg. Zeitschr. f. Psychiat.*, XLIV, 4, 5.)

P. KÉRAVAL.

## SÉNAT

### DISCUSSION DU PROJET DE LOI SUR LES ALIÉNÉS.

*Séance du lundi 6 décembre 1886 <sup>1</sup>.*

**M. LE PRÉSIDENT.** L'ordre du jour appelle la suite de la 1<sup>re</sup> délibération sur le projet de loi portant revision de la loi du 30 juin 1838 sur les aliénés. Nous en sommes arrivés à l'article 22. J'en donne lecture :

« Dans le cas de transfèrement d'un aliéné d'un établissement dans un autre, l'admission de l'aliéné transféré a lieu sur le vu du certificat délivré par le médecin de l'établissement d'où provient ce malade et d'une copie des pièces légales concernant ce dernier.

« Le médecin de l'établissement où l'aliéné est transféré fait les certificats de vingt-quatre heures et de quinzaine, et le chef responsable fait les notifications prescrites par le paragraphe 2 de l'article 20. Les autres prescriptions du susdit article ne sont pas exigées. »

**M. THÉOPHILE ROUSSEL, rapporteur.** Messieurs, l'article dont M. le Président vient de donner lecture est un article nouveau. Je demande la permission d'en présenter une courte explication, pour répondre à un doute, exprimé il y a quelques instants par un de nos collègues et qui pourrait venir à l'esprit de ceux qui, comme lui, n'auraient pas lu le rapport sur la nécessité et l'utilité qu'il peut y avoir à introduire dans la loi des dispositions particulières sur le transfèrement des aliénés d'un asile dans un autre.

Ce transfèrement n'avait pas attiré l'attention du législateur de 1838 ; le fait lui-même, s'il existait alors, passait inaperçu à cause du peu d'importance numérique de l'internement des aliénés dans les établissements spéciaux.

On se rappelle que ce nombre ne dépassait pas 7 à 8,000 ; mais, à mesure qu'il s'est accru et que cet accroissement progressif, surtout dans les grands centres de population, à Paris en particulier, a produit cet encombrement des asiles dont j'ai indiqué les

<sup>1</sup> Voir *Arch. de Neurol.*, t. XII, p. 135, 258, 439 ; t. XIV, p. 135, 307, 421 ; t. XV, p. 138, 311, 487 ; t. XVI, p. 101, 306, 458.

fâcheuses conséquences au début de la discussion, il a fallu chercher des places ailleurs, souvent très loin, et c'est ainsi que Paris, malgré ses constructions nouvelles et coûteuses, est obligé d'envoyer dans les asiles de province qui peuvent les recevoir des milliers d'aliénés. On les envoie jusque dans les Pyrénées et au fond des montagnes du plateau central de la France. Dans le département de la Lozère, l'asile de Saint-Alban en contient plus de 200.

Dans quelles conditions légales s'opère ce déplacement de si nombreux aliénés, loin de leur pays, de leur famille, lorsqu'ils en ont une, et dans des conditions où ceux qui ont opéré le déplacement, l'autorité administrative elle-même pour les placements d'office, peuvent bien difficilement suivre leur destinée ?

La loi n'ayant rien prévu ni réglé sur cette question, les règles du transfèrement ont beaucoup varié ; il s'est trop souvent opéré sans règles, et lorsque l'administration, frappée des inconvénients de cette situation, a voulu la soumettre à une sorte de jurisprudence, elle a dû admettre que l'aliéné transféré doit être traité à son arrivée dans le nouvel asile comme il l'avait été précédemment dans l'asile d'où il vient.

Les formalités des articles 8 et suivants de la loi de 1838 doivent être remplies. Cette règle, du reste, n'a pu être jusqu'ici que très imparfaitement observée, et il fallait nécessairement prendre certaines dispositions sur ce point dans la loi nouvelle.

L'attention de la commission a été particulièrement appelée sur ces faits et sur beaucoup d'autres une importance pratique incontestable par M. l'inspecteur général Foville, qui lui a rendu dans le cours de ses longs travaux des services pour lesquels je suis heureux de trouver en ce moment une occasion d'acquitter, au nom de la commission, une dette de reconnaissance.

J'aurais pu le faire déjà à propos d'autres articles, notamment de celui qui a pour objet de poser des règles pour l'internement des aliénés qui, de leur propre mouvement, se présentent à la porte d'un asile pour réclamer cet internement, si cet article n'avait pas été voté sans discussion. C'est pourquoi je tiens à remplir aujourd'hui un devoir de reconnaissance envers le fonctionnaire éminent qui a été le collaborateur assidu et dévoué de la commission, et qui a été aussi pour les délégués de cette commission à l'étranger, particulièrement en Angleterre, non seulement un compagnon agréable, mais un guide aussi sûr qu'utile.

Après avoir reconnu l'importance de la question du transfèrement des aliénés, sous le régime actuel, la commission a compris combien la gravité en serait accrue par suite de l'application de la loi nouvelle, qui va soumettre tous les placements d'aliénés à une décision des tribunaux en chambre du conseil.

L'admission d'un aliéné transféré, d'après cette loi, ne pourrait être considérée comme définitive et sa maintenance ne pourrait avoir

lieu que lorsque le tribunal aurait prononcé. Il y aurait là, avec des milliers de jugements de plus, des complications aussi fâcheuses qu'inutiles.

Il était donc nécessaire de décider cette question dans la loi et de déterminer avec précision quelles sont les formalités à exiger pour les transfèrements d'aliénés d'un asile dans un autre. La commission du Sénat a pensé que le but sera atteint à l'aide des dispositions dont M. le Président vient de donner lecture, à savoir que dans les cas de transfèrement, l'admission de l'aliéné transféré aura lieu sur le vu du certificat délivré par le médecin de l'établissement d'où provient ce malade et d'une copie des pièces légales concernant ce dernier ; que le médecin de l'établissement où l'aliéné est transféré fera les certificats de vingt-quatre heures et de quinzaine et que le chef responsable fera les notifications prescrites par l'article 20. Les autres prescriptions de cet article ne seront pas exigées. Voilà, messieurs, les motifs pour lesquels la question du transfèrement des aliénés a dû prendre place dans les dispositions nouvelles du projet de loi.

M. le PRÉSIDENT. Quelqu'un demande-t-il la parole sur l'article 22 ?.. Je le mets aux voix. (L'article 22 est adopté.)

M. le PRÉSIDENT. « Art. 23. — Il y a dans chaque établissement un registre coté et paraphé par le maire, sur lequel sont immédiatement inscrits les nom, profession, âge et domicile des personnes qui y sont placées, la mention du jugement d'interdiction, si elle a été prononcée et le nom de leur tuteur, la date de leur placement, les nom, profession et demeure de la personne, parente ou non, qui l'aura demandé.

« Sont également transcrits sur ce registre : 1<sup>o</sup> la demande d'admission ; 2<sup>o</sup> les rapports médicaux prescrits par l'article 16 ; 3<sup>o</sup> le certificat de vingt-quatre heures et le certificat de quinzaine ; 4<sup>o</sup> la décision de la chambre du conseil. Le médecin est tenu de consigner sur ce registre les changements survenus dans l'état mental de chaque malade, au moins chaque semaine pendant le premier mois de séjour, au moins chaque mois pendant le reste de la première année, et ultérieurement au moins chaque trimestre.

« Le médecin constate également sur ce registre la date de la sortie et l'état mental du malade au moment où elle a lieu, la date et les causes du décès. Ce registre est exclusivement communiqué aux personnes qui, d'après les articles 12 et 13, ont le droit de visiter l'établissement ; après chacune de leurs visites, elles apposent sur le registre leur visa, leur signature et leurs observations, s'il y a lieu. »

M. LE RAPPORTEUR. Monsieur le président, je demande la permission de faire remarquer une faute commise dans la dernière

impression du texte du projet de loi. Le texte de la commission, au lieu des mots « les rapports médicaux », contient ceux-ci : « le rapport médical prescrit par l'article 16 ». Les mots « les rapports médicaux » figuraient dans le texte primitif du Gouvernement, qui admettait soit un seul rapport signé de deux médecins, soit deux rapports signés chacun d'un seul médecin. Le Gouvernement, pour des motifs expliqués dans le rapport, a admis le système d'un rapport unique signé d'un docteur en médecine. C'est cette rédaction qui doit être mise aux voix.

**M. LE PRÉSIDENT.** Ainsi, c'est le singulier au lieu du pluriel. Quelqu'un demande-t-il la parole sur l'article ainsi modifié ?...

**M. DE GAVARDIE.** Monsieur le président, je demande qu'on mette, au commencement du 2<sup>e</sup> paragraphe, le mot « mentionnés » au lieu de celui de « transcrits ». A Paris, ce serait d'une exécution absolument impossible; il faudrait des montagnes de registres.

**M. LE PRÉSIDENT.** Quel est l'avis de la commission sur la proposition de M. de Gavardie ?

**M. LE RAPPORTEUR.** Nous savons bien que des directeurs d'asile ont fait des observations critiques sur ce point; de même sur quelques autres points précédemment votés, à cause des écritures; très considérables, que la loi nouvelle va leur imposer. Mais le Gouvernement et la commission croient qu'il y a une grande importance, pour les garanties réclamées au nom de la liberté individuelle, à ce que toutes les circonstances des placements soient relatées, et que ceux qui ont à vérifier la situation des aliénés aient pour cela les documents dans leur entier. C'est pourquoi le mot « transcrits » a été maintenu. C'est, je le répète, une garantie à établir au profit des aliénés eux-mêmes.

**M. DE GAVARDIE.** Je crois que c'est matériellement impossible.

**M. LE PRÉSIDENT.** Insistez-vous, monsieur de Gavardie ?

**M. DE GAVARDIE.** Oui, monsieur le président.

**M. LE PRÉSIDENT.** Je mets aux voix l'article 23 avec la substitution des mots : « le rapport médical » à ceux de : « les rapports médicaux », en réservant le mot « transcrits ». (L'article 23 est adopté sous la réserve du mot « transcrits ».)

**M. LE PRÉSIDENT.** Je mets aux voix le mot « mentionnés », que M. de Gavardie propose d'inscrire dans l'article au lieu du mot « transcrits ». (L'amendement de M. de Gavardie n'est pas adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** Je mets aux voix le mot « transcrits ». (Le mot « transcrits » est adopté.) (L'ensemble de l'article 23, mis aux voix, est adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** « Art. 24. — Toute personne placée dans un

établissement d'aliénés en vertu des articles précédents, cesse d'y être retenue aussitôt que les médecins de l'établissement ont déclaré, sur le registre sus-énoncé, que la guérison est obtenue. S'il s'agit d'un mineur ou d'un interdit, il est donné immédiatement avis de la déclaration des médecins aux personnes auxquelles il doit être remis, ainsi qu'au procureur de la République. » (L'article 24, mis aux voix, est adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** Nous reprenons la discussion du projet de loi.

« Art. 25. — Avant même que les médecins aient déclaré la guérison, toute personne placée dans un établissement d'aliénés cesse également d'y être retenue, dès que la sortie est requise par l'une des personnes ci-après désignées, savoir : 1° Le curateur nommé en exécution de l'article 60 de la présente loi; 2° le conjoint; 3° à défaut du conjoint, les ascendants; 4° à défaut d'ascendants, les descendants; 5° la personne qui a signé la demande d'admission, à moins qu'un parent n'ait déclaré s'opposer à ce qu'elle use de cette faculté, sans l'assentiment du conseil de famille :

« 6° Toute personne à ce autorisée par le conseil de famille ou agréée par le tribunal. S'il résulte d'une opposition notifiée au chef de l'établissement par un ayant droit qu'il y a dissentiment soit entre les ascendants, soit entre les descendants, le conseil de famille décide.

« Néanmoins, si le médecin de l'établissement ou le médecin inspecteur des aliénés est d'avis que l'état mental du malade pourrait compromettre la sécurité, la décence, la tranquillité publiques, ou sa propre sûreté, ou si l'administrateur provisoire est d'avis que la personne qui réclame la sortie n'est pas en situation de lui donner les soins nécessaires, il en est immédiatement donné avis : à Paris, au préfet de police, dans les départements au préfet, et il est provisoirement sursis à la sortie. Ce sursis provisoire cesse de plein droit, à l'expiration de la quinzaine, si le préfet n'a pas, dans ce temps, donné l'ordre contraire, conformément à l'article 33 ci-après. »

**M. LACOMBE.** Et le dernier paragraphe, monsieur le président ?

**M. LE PRÉSIDENT.** Il est supprimé. Personne ne demande la parole sur l'article 25 ?... Je le mets aux voix. (L'article 25 est adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** « Art. 26. — Dans les vingt-quatre heures de la sortie, les chefs responsables des établissements en donnent avis aux fonctionnaires auxquels la notification du placement a été faite, conformément à l'article 20, et leur font connaître le nom, la résidence des personnes qui ont retiré le malade, son état mental au moment de la sortie et, autant que possible, l'indication du lieu où il a été conduit. » — (Adopté.)



« Art. 27. — Le préfet peut toujours, après avoir pris l'avis du médecin traitant ou du médecin inspecteur des aliénés, ordonner la sortie des personnes placées dans les établissements d'aliénés. Cet ordre est notifié à la personne qui a signé la demande d'admission et au chef responsable de l'établissement, lesquels peuvent former opposition dans les vingt-quatre heures de la notification. L'opposition est jugée par le tribunal civil en chambre du conseil. » — (Adopté.)

« Art. 28. — En aucun cas, l'interdit ne peut être remis qu'à son tuteur, et le mineur qu'à ceux sous l'autorité desquels il est placé par la loi. » — (Adopté.)

SECTION II. — *Des placements ordonnés par l'autorité publique ou placements d'office.*

« Art. 29. — A Paris, le préfet de police, et dans les départements les préfets ordonnent d'office le placement dans un établissement d'aliénés de toute personne interdite ou non interdite dont l'état d'aliénation, dûment constaté par un certificat médical, compromettrait la sécurité, la décence ou la tranquillité publiques, ou sa propre sécurité.

« Les ordres des préfets sont motivés et doivent énoncer les circonstances qui les ont rendus nécessaires. Ces ordres, ainsi que ceux qui sont donnés conformément aux articles 30, 32 et 33, sont inscrits sur le registre prescrit par l'article 23 ci-dessus, dont toutes les dispositions sont applicables aux individus placés d'office. Les arrêtés des préfets qui n'ont pas reçu leur exécution dans un délai de quinze jours, cessent d'être exécutoires. » — (Adopté.)

« Art. 30. — En cas de danger imminent, attesté par le certificat d'un médecin ou par la notoriété publique, les commissaires de police à Paris, et les maires dans les autres communes, ordonnent à l'égard des personnes atteintes d'aliénation mentale toutes les mesures provisoires nécessaires, à la condition d'en référer dans les vingt-quatre heures au préfet, qui statue sans délai. Ces personnes doivent être envoyées directement dans l'asile qui reçoit les aliénés du département, toutes les fois que le transport peut s'effectuer dans la même journée. » — (Adopté.)

« Art. 31. — Les admissions prononcées en vertu des deux articles précédents ne sont que provisoires; les dispositions des articles 20 et 21 leur sont applicables. » — (Adopté.)

« Art. 32. — Les chefs responsables des établissements sont tenus d'adresser aux préfets, dans le premier mois de chaque semestre, un rapport rédigé par le médecin de l'établissement sur l'état de chaque personne qui y est retenue, sur la nature de sa maladie et les résultats du traitement. Le préfet, sur l'avis du

médecin inspecteur et de l'administrateur, prononce sur chacune individuellement, ordonne sa maintenue ou sa sortie. »

**M. DE GAVARDIE.** Il y a là une contradiction avec les articles précédents. Comment le préfet peut-il ordonner la maintenue sans une intervention judiciaire ? Il faut être conséquent avec les dispositions qui ont été précédemment adoptées.

**M. LE PRÉSIDENT.** Sur l'article 32, M. de Gavardie prétend qu'il y a une contradiction avec les articles précédents, qui donnent au tribunal, en chambre du conseil, le droit de s'expliquer sur la maintenue.

**M. LE RAPPORTEUR.** Le préfet opère en vertu de l'article 22 comme il opère conformément aux dispositions de l'article 29 ; il s'agit ici d'un internement d'office ; le tribunal est appelé à prononcer sur la maintenue ou la sortie par jugement.

**M. LE PRÉSIDENT.** Si j'ai bien compris, quand un fait de notoriété publique vient à se produire, le préfet peut agir et, comme on lui soumet toutes les pièces, même avant que le tribunal ait été saisi, il prononce la maintenue ou la sortie. (Assentiment au banc de la commission.)

**M. LE RAPPORTEUR.** L'article 31 nouveau a déclaré que les admissions prononcées en vertu des deux articles précédents ne sont que provisoires ; les dispositions des articles 20 et 21 leur sont applicables. » Donc le jugement interviendra en son temps comme pour les placements volontaires.

**M. LE PRÉSIDENT.** Personne ne demande plus la parole sur l'article 32 ?... Je le mets aux voix. (L'article 32, mis aux voix, est adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** « Art. 33. — A l'égard des personnes dont le placement a été effectué volontairement ou sur la demande de particuliers, et dans le cas où leur état mental pourrait compromettre la sécurité, la décence ou la tranquillité publiques ou leur propre sûreté, le préfet peut, dans les formes tracées par l'article 29 et sur l'avis du médecin inspecteur, décerner un ordre spécial à l'effet d'empêcher qu'elles ne sortent de l'établissement sans autorisation, si ce n'est pour être placées dans un autre établissement.

« Les chefs responsables des établissements sont tenus de se conformer à cet ordre. »

**M. DE GAVARDIE.** Je signale les mêmes contradictions. Voilà des mesures graves qui ne sont pas prises par l'intervention judiciaire.

**M. LE RAPPORTEUR.** L'intervention judiciaire est parfaitement réglée par les articles précédents ; elle est assurée par l'article 31 pour les placements d'office. Il n'y a pas d'internement sans

mesure judiciaire, non pas préalable, mais consécutive à l'internement.

**M. LE PRÉSIDENT.** Demandez-vous la parole, monsieur le rapporteur, pour répondre à M. de Gavardie ?

**M. LE RAPporteur.** Je crois que le texte répond tout seul à l'observation qui vient de se produire.

**M, LE PRÉSIDENT.** Personne ne demande plus la parole sur l'article 33 ?... Je le mets aux voix. (L'article 33 est adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** « Art. 34. — Les ordres donnés en vertu des articles 29, 30 et 33 ci-dessus sont notifiés administrativement, dans un délai de trois jours, au maire du domicile des personnes soumises au placement, qui en donne immédiatement avis aux familles. » Quelqu'un demande-t-il la parole sur cet article ?

**M. DE GAVARDIE.** Il est impossible qu'on ne donne pas avis en même temps à la famille. Ce n'est pas le maire qui doit être chargé de donner cet avis.

**M. LE PRÉSIDENT.** Et si l'on ne connaît pas la famille, monsieur de Gavardie ? Vous voyez donc bien qu'il y a des mesures à prendre ! Est-ce que vous proposez un amendement ?

**M. DE GAVARDIE.** Non, monsieur le président ; c'est une observation.

**M. LE RAPporteur.** Si M. de Gavardie voulait développer ses observations, il pourrait lui être fait une réponse.

**M. LE PRÉSIDENT.** Ce n'est qu'une simple observation. Personne ne demande la parole sur l'article 34 ?... Je le mets aux voix. (L'article 34 est adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** « Art. 35. — Les prescriptions de l'article 23 sont applicables aux personnes placées d'office.

« Aussitôt que le médecin a déclaré, sur le registre tenu en exécution de l'article 23, que la sortie peut être ordonnée, les chefs responsables des établissements sont tenus, sous peine d'être poursuivis, conformément à l'article 52 ci-après, d'en référer au préfet, qui statue sans délai, après avoir pris l'avis du médecin inspecteur et de l'administrateur. »

**M. LE PRÉSIDENT.** Personne ne demande la parole ?... Je consulte le Sénat.

**M. DE GAVARDIE.** Je ferai remarquer que, suivant les dispositions contenues dans cet article, le préfet joue un rôle que l'honorable commissaire du Gouvernement lui refusait absolument à la dernière séance.

**M. LE RAPporteur.** Il s'agit des internements d'office, monsieur de Gavardie. C'est une question bien différente de celles qui ont été mises en discussion jusqu'ici et qui avaient pour objet les

internements opérés sur demande des particuliers : les règles ne sont plus les mêmes.

M. PARIS. Monsieur le président, il y a une question qui devrait être bien précisée. Les internements demandés par les simples particuliers sont soumis à l'autorité judiciaire, et les internements prononcés d'office ne sont soumis, dans la pensée de la commission, qu'à l'autorité administrative.

M. LE RAPPORTEUR. Non, monsieur Paris, ils sont soumis dans tous les cas à la décision judiciaire. Je rappelais, en répondant à M. de Gavardie, l'article 31, qui porte : « Les admissions prononcées en vertu des articles précédents ne sont que provisoires ; les dispositions des articles 20 et 21 leur sont applicables. » C'est là une réponse péremptoire à l'objection de M. de Gavardie reprochant à la commission de n'être pas logique, de ne pas faire la même règle pour tous et réclamant pour tous les cas une décision de la justice.

M. PARIS. Alors, l'autorité judiciaire interviendra toujours.

M. LE RAPPORTEUR. Elle intervient pour les placements d'office absolument comme pour les placements dits volontaires. Il suffit, pour s'en convaincre, je le répète, de lire l'article 31.

M. LE PRÉSIDENT. Personne ne demande plus la parole sur l'article 35 ?... Je le mets aux voix. (L'article 35 est adopté.)

M. LE PRÉSIDENT. « Art. 36. — Dans aucun cas, les aliénés dirigés sur un asile ne peuvent être conduits avec des condamnés ou des prévenus, ni déposés dans une prison. Lorsque, pendant le voyage de transport, un arrêt est indispensable, le malade est déposé dans un hospice ou hôpital civil, ou, à défaut, dans un local loué à cet effet.

« Dans tout chef-lieu judiciaire où il n'existe pas d'établissement public, l'hospice ou l'hôpital civil qui doit recevoir provisoirement les personnes qui leur sont adressées en vertu des articles 29 et 30 est tenu d'établir et d'approprier un local d'observation et de dépôt destiné à recevoir provisoirement les aliénés non encore internés, avant ou pendant leur voyage de transport à l'asile, et à recevoir des inculpés présumés aliénés qui seraient soumis, par décision de la justice, à une expertise médico-légale. L'organisation et le fonctionnement de ces quartiers ou locaux sont confiés au préfet.

M. LE RAPPORTEUR. Je demande la parole.

M. LE PRÉSIDENT. La parole est à M. le rapporteur.

M. LE RAPPORTEUR. Messieurs, l'article soumis en ce moment au Sénat fait partie d'un ensemble de dispositions tout à fait nouvelles ; il s'agit, comme vous le voyez, de régler les mesures à prendre pour l'internement d'aliénés que l'administration est

obligée de placer d'office comme compromettant la sécurité, la décence ou la tranquillité publiques, ou leur propre sécurité. Le transport de ces aliénés, assez souvent dangereux, peut offrir des difficultés, surtout quand il y a de grandes distances entre le lieu où l'administration les a trouvés et l'asile qui doit les recevoir.

La loi de 1838, en prévision de ces transports, s'était bornée à décider que « dans aucun cas les aliénés ne pourront être conduits avec les condamnés et les prévenus, ni déposés dans une prison ».

Le projet du gouvernement, en reproduisant cette prescription, avait cru suffisant d'abord d'ajouter que « lorsque, pendant le voyage de transport dans un asile, un arrêt sera indispensable, le malade sera déposé dans un hospice ou hôpital, ou, à défaut, dans une hôtellerie ou un local loué à cet effet ». Et pour remédier aux abus constatés du maintien de ces aliénés dans les hospices ou autres dépôts de passage, le projet du Gouvernement limitait la durée du séjour qu'ils pourraient y faire par la disposition suivante :

« Jamais ils (les aliénés) ne pourront être conservés dans un établissement qui n'est pas spécialement consacré à leur traitement pendant plus de quinze jours, à moins d'une autorisation spéciale et motivée du préfet. »

- La commission du Sénat, en rendant justice au sentiment dont le Gouvernement s'est inspiré en limitant strictement la durée du temps pendant lequel des malades aliénés peuvent être gardés sous prétexte de mise en observation dans des lieux de passage et même dans les hôpitaux ou hospices civils ordinaires, a dû examiner la question de savoir si elle pouvait proposer de consacrer en principe cette « mise en observation des aliénés » dans des locaux quelconques autres que les établissements spéciaux créés par la loi.

L'expérience avait déjà résolu cette question par la négative en démontrant, suivant les aveux mêmes que faisait le ministre de l'intérieur en 1854, que « les aliénés (dans les établissements hospitaliers) sont généralement placés dans des cabanons étroits, malpropres et malsains, loin des secours et de la surveillance qu'exige leur triste position ». Les rapports des inspecteurs généraux ont jusqu'à ces dernières années montré que ces conditions ne se sont pas améliorées. Dans le grand rapport publié en 1878, et que j'ai précédemment cité, on lit que « l'usage qui s'est trop généralisé de placer dans les hôpitaux les aliénés en observation, se maintient avec tous ses inconvénients... » et, rappelant la circulaire de 1854, à laquelle je viens de faire allusion, les auteurs du rapport ajoutent : « Cette circulaire a été sans résultat ; les locaux sont de plus en plus mauvais et les malades y sont toujours aussi délaissés, pendant des mois, quelquefois pendant des années, malgré une nouvelle circulaire qui limite à quinze jours au plus la durée de cette période de mise en observation. »

La disposition du projet du Gouvernement pour limiter cette durée ne serait, comme on le voit, que la reproduction dans la loi nouvelle d'une prescription inutilement inscrite jusqu'ici dans les arrêtés ministériels. Cette disposition n'ajoute rien ni pour l'installation des locaux, le dépôt ou l'observation des aliénés, ni pour les soins dont les malades doivent être l'objet, ni pour la surveillance. La commission du Sénat a dû combler cette lacune.

Elle ne pouvait pas admettre la solution plus radicale proposée par des hommes d'une incontestable autorité qui ont réclamé l'interdiction de tout dépôt, de toute mise en observation en dehors des établissements spéciaux. Il fallait tenir compte d'abord de la situation des départements qui n'ont ni asile public d'aliénés, ni asile privé faisant fonction d'asile public, ainsi que des chefs-lieux judiciaires, où les expertises médico-légales dont la justice peut avoir besoin ne sont possibles que dans une prison, à moins d'un transfert du prévenu ou de l'accusé dans un asile souvent très éloigné, transfert dont le moindre défaut, pour ces derniers cas, est d'être contraire à la loi.

Je n'ai pas à m'occuper de cette dernière question en ce moment. Mais je l'indique, parce qu'en l'examinant on y trouvera un argument de plus, démontrant la nécessité de mesures nouvelles pour mettre à la portée de l'administration et aussi de la justice des locaux convenablement disposés, tant pour le dépôt des aliénés de passage que pour l'observation de l'état mental des prévenus ou des accusés présumés aliénés.

Les dispositions que nous proposons auraient pu nous laisser des doutes sur leur efficacité, si elles ne devaient pas être soutenues par les nouveaux moyens de surveillance et de contrôle du service que la commission avait voulu créer dans chaque département par l'institution de la commission permanente d'aliénés. La valeur de ces moyens ne sera pas amoindrie par le vote de l'amendement qui concentre dans la personne du médecin inspecteur des aliénés cette partie du service.

Tels sont les motifs, messieurs, pour lesquels la commission, d'accord avec le Gouvernement, propose au Sénat de décider que :

Dans tout chef-lieu judiciaire où il n'existe pas d'établissement public spécial, l'hospice, l'hôpital civil qui doit recevoir provisoirement les aliénés est tenu d'établir et d'approprier un local d'observation et de dépôt pour recevoir provisoirement les aliénés non encore internés, avant ou pendant leur voyage de transport à l'asile et à recevoir les inculpés présumés aliénés qui seraient soumis, par décision de la justice, à une expertise médico-légale; de décider enfin que l'organisation et le fonctionnement de ces quartiers ou locaux sont confiés au préfet.

Cette dernière question des expertises médico-légales en matière d'aliénation mentale reviendra dans la troisième section du titre II

du projet de loi, qui a pour objet propre les inculpés présumés aliénés. Elle est réglée par un article spécial, l'article 42. Mais je crois n'avoir pas besoin d'anticiper sur la discussion de cet article pour justifier en ce moment les dispositions de l'article 36 et pour obtenir l'adhésion du Sénat aux propositions de la commission. (Très bien ! très bien !)

M. LE PRÉSIDENT. Personne ne demande plus la parole?... Je mets aux voix l'article 36. (L'article 36 est adopté.)

M. LE PRÉSIDENT. « Art. 37. — Les aliénés ne doivent être retenus en observation dans les hôpitaux et hospices civils ordinaires que le temps nécessaire pour constater leur état d'aliénation mentale et pourvoir à leur transfèrement dans l'asile destiné à les recevoir. Jamais ils ne peuvent être conservés dans un établissement qui n'est pas spécialement consacré à leur traitement, pendant plus de quinze jours, à moins d'une autorisation particulière et motivée du préfet. » — (Adopté.)

SECTION III. — *Des condamnés devenus aliénés; des aliénés dits criminels; des inculpés présumés aliénés et soumis à une expertise médico-légale.*

« Art. 38. — Les individus de l'un et de l'autre sexe, condamnés à des peines afflictives et infamantes ou à des peines correctionnelles de plus d'un an d'emprisonnement, qui sont reconnus épileptiques ou qui deviennent aliénés pendant qu'ils subissent leur peine, et dont l'état d'aliénation a été constaté par un certificat du médecin de l'établissement pénitentiaire, sont, après avis du médecin inspecteur du département dans lequel l'établissement pénitentiaire est situé, conduits dans des quartiers spéciaux d'aliénés annexés à des établissements pénitentiaires, et y sont retenus jusqu'à leur guérison ou jusqu'à l'expiration de leur peine. »

M. DE GAVARDIE, *de sa place*. Monsieur le président, il y a quelque chose de trop absolu dans cet article. On y dit : « Les individus de l'un et l'autre sexe condamnés à des peines afflictives et infamantes, etc..., qui sont reconnus épileptiques. Il y a des degrés infinis dans l'épilepsie. Est-ce que, par cela seul qu'un individu sera sujet de loin en loin à des attaques d'épilepsie, on pourra le prendre au moment d'être libéré et le mettre en observation pendant un temps plus ou moins long dans un asile spécial ? Cela n'est pas possible ! Il faudrait s'expliquer nettement sur ce point.

M. LE PRÉSIDENT. Vous voyez bien, monsieur de Gavardie, que l'article dit : « ... y sont retenus jusqu'à leur guérison ou jusqu'à l'expiration de leur peine ».

M. DE GAVARDIE. Jusqu'à leur guérison ! Et s'ils ne sont pas guéris ?

M. LE PRÉSIDENT. « ... ou jusqu'à l'expiration de leur peine. »

M. DE GAVARDIE. Cela veut-il dire qu'ils sortiront toujours à l'expiration de leur peine ? Non !

M. LE RAPPORTEUR. Je demande la parole.

M. LE PRÉSIDENT. La parole est à M. le rapporteur.

M. LE RAPPORTEUR. Messieurs, avec l'article 38 nous abordons une section entièrement nouvelle du projet de loi, celle qui a pour titre « des condamnés devenus aliénés; des aliénés dits criminels; des inculpés présumés aliénés et soumis à une expertise médico-légale ». Je n'ai pas besoin de rappeler que les dispositions proposées relativement aux deux premières catégories d'individus constituent une des principales innovations du projet du gouvernement.

L'article 38 s'occupe de la première de ces catégories : celle des condamnés devenus aliénés. Le gouvernement a eu en vue d'abord de consacrer par une disposition légale l'existence des quartiers spéciaux annexés aux maisons centrales, quartiers dont le type existe déjà à Gaillon et qui sont destinés à recevoir après enquête, en vertu d'une décision ministérielle, les condamnés devenus aliénés pendant qu'ils subissaient leur peine.

M. de Gavardie a trouvé inexplicable que dans cette partie du projet de loi on puisse confondre avec des condamnés à des peines afflictives et infamantes de simples épileptiques. Je répondrai tout d'abord qu'il ne faudrait pas oublier que ces individus reconnus épileptiques sont, comme les autres individus reconnus aliénés, des condamnés, des individus frappés par la loi pénale, et non de simples épileptiques dont l'état réclame l'assistance.

La commission du Sénat qui a eu à examiner sur place le fonctionnement actuel du quartier des condamnés aliénés de Gaillon, dont le gouvernement veut faire consacrer le principe par la loi, y a vu une section entière affectée à des condamnés épileptiques non aliénés.

J'ai déjà dit un mot, précédemment, des motifs qui ont dicté, il y a dix ans, à l'administration pénitentiaire les règles, tirées de son expérience, auxquelles elle soumet, en les retirant des conditions ordinaires de l'emprisonnement, des condamnés épileptiques qui sont dans les prisons un embarras et souvent un danger plus grands que ceux qui résultent de la présence des aliénés eux-mêmes. Aussi la commission a-t-elle reconnu la nécessité de ne pas s'écarter des dispositions déjà adoptées par l'administration pénitentiaire au sujet des épileptiques qui sont, sous le rapport de la loi pénale, dans des conditions indiquées à l'article 38.



M. DE GAVARDIE. En un mot, la commission entend parler d'épilepsie bien caractérisée ?

M. LE RAPPORTEUR. Il s'agit des épileptiques dont le directeur et surtout le médecin des prisons reconnaissent que le séjour dans la prison offre des inconvénients et réclame le transfèrement dans une section spéciale du quartier affecté aux condamnés devenus aliénés.

M. PARIS. Messieurs, l'article 38, que j'approuve en principe, me paraît rédigé en termes trop impératifs. En effet, si nous examinons le texte de la proposition qui nous est soumise, nous voyons qu'il s'applique non seulement aux condamnés à des peines afflictives et infamantes, comme le proposait le gouvernement, mais même encore aux condamnés à des peines correctionnelles de plus d'un an d'emprisonnement, qui sont reconnus épileptiques ou qui deviennent aliénés pendant qu'ils subissent leur peine. Les individus appartenant à ces diverses catégories sont conduits dans des quartiers spéciaux d'aliénés annexés à des établissements pénitentiaires, et y seront retenus jusqu'à leur guérison ou jusqu'à l'expiration de leur peine.

L'avis du médecin inspecteur ne sera pris évidemment que pour constater l'aliénation ; du moment où cet état aura été ainsi établi, la translation dans un quartier spécial d'aliénés sera obligatoire ; mais il arrivera souvent, surtout quand il s'agira de condamnés à des peines correctionnelles, que l'épilepsie ou la folie se manifestera à un moment rapproché de l'expiration de la peine, à la veille de la sortie de prison. N'estimez-vous pas que les dépenses qui seraient alors imposées à l'administration et les mesures elles-mêmes de translation seraient hors de proportion avec le but à atteindre ?

Le condamné frappé d'épilepsie ou d'aliénation ne pourrait subir un traitement efficace, puisqu'il n'aurait plus que quelques jours à passer en prison, dans un quartier spécial d'aliénés.

Si cette observation est fondée, ne pensez-vous pas que dans l'article 38, au lieu du mot « sont conduits », qui impose une obligation en toute circonstance, il serait préférable d'employer le terme « pourront être conduits » dans des quartiers spéciaux d'aliénés ? Nous laisserions ainsi à l'administration une certaine latitude d'appréciation. L'internement serait la règle, mais cette règle admettrait des exceptions dont l'administration serait juge. (Marques d'approbation.)

M. LE PRÉSIDENT. La parole est à M. le rapporteur.

M. LE RAPPORTEUR. Je répondrai à l'honorable M. Paris que, sur le point qu'il indique, la commission a dû se rendre aux observations présentées par l'administration pénitentiaire elle-même. C'est l'expérience de cette administration qui a inspiré la dispo-

sition en vertu de laquelle le régime exceptionnel établi par l'article 38 s'étendrait non seulement aux condamnés à des peines afflictives et infamantes, mais à tous les individus condamnés à la peine de la réclusion.

**M. PARIS.** Vous l'étendez aux individus condamnés correctionnellement à un an et un jour.

**M. LE RAPporteur.** Oui ! car l'expérience de l'administration pénitentiaire a démontré que c'est dans ces catégories que se trouvent trop souvent les pires de ses recrues.

Quant à l'objection de M. Paris portant sur les inconvénients de l'application de ces mesures d'exception à des individus qui seraient à la veille de leur libération, la commission pense qu'il y a lieu de s'en rapporter à l'administration, qui est le meilleur juge et qui ne commettrait pas cette anomalie de faire transférer dans le quartier Gaillon un condamné qui serait à la veille de sa libération.

La commission ne voit pas d'ailleurs d'inconvénient à substituer, comme le demande M. Paris, les mots « pourront être conduits » à ceux-ci : « seront conduits ». L'administration, qui reste juge, le fera quand elle le jugera convenable. Je pense que M. le commissaire du gouvernement ne fera pas plus d'opposition que la commission à ce changement de mots.

**M. LE COMMISSAIRE DU GOUVERNEMENT.** J'accepte la faculté au lieu de l'obligation.

**M. LE PRÉSIDENT.** M. Paris propose — et la commission semble consentir à cette modification — de substituer au mot « sont » les mots « pourront être ». Personne ne demande la parole sur cet amendement ?... Je mets aux voix l'article 38, en réservant l'amendement. (Cette partie de l'article 38 est adoptée.)

**M. LE PRÉSIDENT.** Je mets aux voix l'amendement de M. Paris, qui consiste à substituer les mots « pourront être » au mot « sont ». (L'amendement est adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** Je mets aux voix l'ensemble de l'article 38. (L'article 38 est adopté.)

**M. LE PRÉSIDENT.** « Art. 39. — Est mis à la disposition de l'autorité administrative, pour être placé dans un établissement d'aliénés, dans le cas où son état mental compromettrait la sécurité, la décence ou la tranquillité publiques ou sa propre sûreté, et après de nouvelles vérifications, si elles sont jugées nécessaires :

« 1° Tout inculpé qui, par suite de son état mental, a été considéré comme irresponsable et a été l'objet d'une ordonnance ou d'un arrêt de non-lieu ;

« 2° Tout prévenu poursuivi en police correctionnelle qui a été acquitté comme irresponsable à raison de son état mental ;

« 3° Tout accusé ou prévenu, poursuivi en cour d'assises qui a été l'objet d'un verdict de non-culpabilité, si la défense a soutenu qu'il était irresponsable à raison de son état mental ou si le ministère public a abandonné l'accusation pour la même cause.

« Il est statué : dans le cas d'ordonnance de non-lieu ou d'acquittement en police correctionnelle, par le tribunal en chambre du conseil; dans le cas d'arrêt de non-lieu, par la chambre des mises en accusation; dans le cas de verdict de non-culpabilité, par la cour d'assises en chambre du conseil; ou, s'il y a lieu à de nouvelles vérifications, la cour d'assises peut renvoyer l'individu acquitté devant le tribunal en chambre du conseil.

« Les placements faits en vertu du présent article ne sont pas soumis aux prescriptions de l'article 20, sauf celles du 2<sup>e</sup> paragraphe de cet article. Quelqu'un demande-t-il la parole sur l'article 39 ?

M. LACOMBE. Je la demande, monsieur le président.

M. LE PRÉSIDENT. La parole est à M. Lacombe.

M. LACOMBE. L'article 39 est un des plus importants du projet qui vous est présenté. Il édicte les dispositions tout à fait nouvelles, et il touche non pas seulement aux règles du droit spécial aux aliénés, mais encore aux principes généraux du droit criminel.

Il me paraît donc nécessaire de présenter au Sénat quelques observations sur les principales conséquences de cet article.

Il s'agit du cas où une personne ayant commis un délit, ou un crime, ou, pour parler plus correctement, un fait qui pourrait être qualifié de délit ou de crime, est traduite en justice. Devant la juridiction répressive, il est quelquefois démontré, et il est souvent soutenu, sans que cela soit bien démontré, que cette personne n'était pas, au moment où elle a commis le fait qui lui est imputé, dans une situation d'esprit telle, qu'elle puisse être déclarée criminellement responsable.

Il peut intervenir, dans ce cas, suivant les phases de la procédure, soit un arrêt de non-lieu, soit un jugement correctionnel d'acquittement, soit un verdict de cour d'assises, duquel il résulte que l'accusé doit être acquitté.

Le système de la commission est celui-ci : la décision a été rendue sur le motif que l'accusé était irresponsable à raison de son état mental; cet accusé ainsi acquitté sera remis à la disposition de l'autorité administrative, qui pourra prescrire son internement pendant un temps absolument indéterminé dans un asile d'aliénés.

Il y a des cas où l'application de cette disposition ne présenterait pas de difficultés; mais il y en a d'autres, au contraire, où elle serait absolument irréalisable, à moins qu'elle ne constituât un véritable excès de pouvoir.

Je conviens que s'il y a un arrêt de la chambre des mises en accusation, un jugement ou arrêt correctionnel qui, décide en propres termes que l'aliéné ou le prévenu est dans un tel état habituel de démence ou d'imbécillité, qu'il ne puisse pas être considéré comme responsable de ses actes.

On peut voir là le motif unique de l'acquittement ou de l'arrêt de non-lieu qui sera intervenu, et en tirer comme conséquence la légitimité et la nécessité de l'internement dans une maison d'aliénés. Mais en sera-t-il toujours de même ? Mettons-nous en présence de quelques cas particuliers.

L'accusé peut, par exemple, avoir comparu devant la cour d'assises. La défense a pu être présentée, je ne dis pas par lui-même mais en son nom, par l'avocat qui lui a été commis ou qu'il aura choisi, et elle aura pu porter sur l'état mental de l'accusé.

La décision du jury — non motivée, ne l'oubliez pas — se contentera de répondre négativement à la question de culpabilité qui lui aura été posée. Or, il ne dépend ni du jury, ni de la cour d'assises d'interpréter cette décision une fois rendue, et d'autre part, je le répète, elle ne peut jamais être motivée.

Dès lors, je me demande comment, sans arbitraire et sans violation des principes du droit pénal jusqu'à ce jour, il pourra être fait application du principe émis par la commission. En effet, messieurs, on peut plaider l'aliénation de plusieurs manières. C'est quelquefois l'aliénation habituelle, un état mental tel, qu'on puisse réellement considérer comme aliéné l'homme qui aura été traduit devant le jury.

Mais ce n'est pas toujours avec cette clarté que se présente le débat, et il arrive souvent que la défense ne dit pas au jury : Cet homme est un véritable aliéné, habituellement irresponsable de ses actes, mais simplement ceci : Cet homme n'a pas une très grande intelligence ; il ne mesure pas bien la portée de tous ses actes ; ou bien : C'est un homme qui est sujet à la colère ou à toute autre passion, à tel point, qu'il ne raisonne plus toutes ses actions. Pour telle ou telle raison, au moment où il a accompli le fait que vous lui reprochez et qui motive sa comparution devant la cour d'assises, il n'était pas *compos mentis* ; il n'était pas suffisamment responsable de ses actes pour être justiciable de la juridiction criminelle ; il ne peut donc pas être condamné, parce que, s'il est bien l'auteur du fait à raison duquel il est poursuivi, il n'est pas coupable de ce fait en prenant le mot de culpabilité dans le sens précis que lui donne la loi criminelle.

Dans de tels cas, la décision du jury qui prononce un acquittement peut n'avoir eu en vue que le moment strict où ce fait a été commis. Cet homme n'a pu être maître de lui ; cet homme a été, pour employer les expressions mêmes de l'article 39 du projet, irresponsable, à raison de son état mental au moment même

où le fait a été accompli. Mais est-il vrai, d'une manière générale, que, dans l'habitude de la vie, cet homme ne soit pas responsable de ses actes ? La question peut ne pas avoir été plaidée ; dans tous les cas, elle n'a pas été résolue.

Il y a plus — et cette hypothèse, très fréquente dans la pratique n'est pas la seule en présence de laquelle nous puissions nous placer — il peut se faire, et il arrive d'une manière très fréquente dans la réalité des faits, que l'argument tiré de l'irresponsabilité de l'accusé ne soit pas isolé. Le défenseur peut soutenir, dans un premier système, que le fait n'est pas vrai, qu'il ne peut être imputé à l'accusé, ou qu'il ne doit pas être puni à raison de telle ou telle circonstance ; il peut ajouter encore, à titre subsidiaire en quelque sorte et pour venir à l'appui de sa première argumentation, que, d'ailleurs, cet homme n'est pas responsable de ses actes. La décision non motivée du jury ne fait pas connaître quel est celui de ces arguments qui a déterminé sa conviction.

Allez-vous donner ainsi à la cour d'assises jugeant en chambre de conseil le droit d'apprécier la décision qui aura été rendue par le jury et la mission de rechercher quel peut être le mobile qui a entraîné un verdict d'acquiescement ? Vous lui donneriez là une mission qui lui a été refusée d'une manière constante jusqu'à ce jour.

Je n'ai à prendre comme exemple que le cas bien connu où il y a eu un acquiescement, mais où cependant il est demandé à la cour d'assises une condamnation à des dommages-intérêts au nom de la partie civile. Dans ce cas, c'est un point de doctrine et de jurisprudence incontesté, que le verdict du jury échappe à toute investigation ; la cour de cassation a toujours maintenu avec la plus grande fermeté le respect absolu dû aux décisions rendues par le jury, et elle a complètement interdit à toutes les juridictions, soit à la cour d'assises, soit au tribunal civil, d'interpréter ce verdict et de décider si c'est par suite de telle ou telle considération que le jury a acquitté l'accusé. Par conséquent, il me paraît qu'il y a dans le texte de l'article 39, tel qu'il est présenté par la commission, une modification tellement grave à notre droit criminel, qu'il ne me semble pas possible que le Sénat l'accepte sans autre examen.

Je n'ai pas voulu présenter d'amendement ; la rédaction, je le reconnais, en eût été difficile et nécessiterait une étude sérieuse. Mais je prie le Sénat de vouloir bien renvoyer l'article en discussion à la commission, pour lui permettre d'en faire un nouvel examen. Je suis persuadé que les considérations que je vient d'avoir l'honneur de développer d'une manière très sommaire, mais que je crois cependant suffisante, amèneront la commission elle-même à modifier sa rédaction originelle. (Très bien ! et marques d'approbation sur plusieurs bancs à droite.) (A suivre.)

---

## BIBLIOGRAPHIE

---

- I. *Allgemeine Diagnostik der Nervenkrankheiten*; par von P.-J. MÆBIUS, 101 figures. — Leipzig, in-8°, 1886. (F.-C.-W. Vogel, éditeur.)

Sous ce titre, le savant privat-docent bien connu de Leipzig a écrit un *Manuel de séméiologie des Maladies du système nerveux* sans y comprendre les affections mentales proprement dites. Il se place à un point de vue purement clinique. L'élève qui aborde un malade doit en effet, s'enquérir avant tout des commémoratifs (*Anamnese*) et inscrire méthodiquement l'histoire nosologique de la famille du patient et du patient lui-même. Tel est l'objet de la première partie (A) du volume en question, dans laquelle l'interrogatoire que comporte ce soin se trouve esquissé avec les motifs à l'appui.

La seconde partie (B), qui constitue en somme le gros de l'ouvrage, sa matière, concerne l'*Examen du malade au moment où il se présente* sous les yeux de l'observateur. 1° De quoi se plaint-il? 2° Quel est son état psychique, son facies, son attitude, son habitus; comment converse-t-il avec vous, comment écrit-il? Sa connaissance a-t-elle subi des perturbations, et quelles perturbations à telle ou telle époque, pendant combien de temps, sous quelle forme, comment se comporte-t-elle maintenant? Existe-t-il de l'affaiblissement de l'intelligence ou de la mémoire, des hallucinations, des conceptions irrésistibles, etc., etc.; et faut-il rattacher ces manifestations à une maladie générale (intoxication, auto-intoxication, affection fébrile, septique aiguë, chronique, etc.), ou bien, soit à une lésion cérébrale organique, soit à un trouble fonctionnel, névrosique, de l'encéphale (épilepsie, hystérie, apoplexie commune, sclérose en plaques, paralysie générale, méningite). Voilà la matière des deux premiers chapitres, matière qu'a tout d'abord à traiter le médecin mis en présence d'un malade. Naturellement l'auteur analyse chacun des syndromes dans ses relations avec les différentes lésions, localisées en tels ou tels points de tels ou tels organes du système nerveux il en tire le diagnostic : 3° Examen de la parole. Revue de ses diverses anomalies; travaux de Kussmaul, Broca, Charcot; utilisation du schéma de Lichtheim<sup>1</sup>;

<sup>1</sup> Voy. *Archives de Neurologie*, tomes précédents.

écriture, lecture, articulation. Même méthode que précédemment ; 4° Examen de l'appareil de la motilité. Ce chapitre se subdivise en : nutrition du muscle, tension musculaire, motilité, excitabilité réflexe, mécanique, électrique. Nous signalerons plus particulièrement les paralysies, les mouvements anormaux (ataxie, tremblements, convulsions fibrillaires, toniques, cloniques, mouvements irrésistibles, associés, choréiques; athétose), les mouvements de la pupille, l'électro-diagnostic et l'exposé d'électro-pathologie ; 5° Examen de la sensibilité générale et spéciale. Aujourd'hui, l'étude de la sensibilité tactile comprend, non pas seulement le tact mais la recherche de l'appréciation par le malade de la sensation de pression, de douleur, du lieu d'application de la température, enfin, la sensibilité des parties sous-jacentes à la peau. Les sensations excentriques sont en outre l'objet d'un paragraphe à part, suivi d'une terminologie générale qui sert d'introduction indispensable, afin de bien fixer les idées, à l'étude des signes et de leur valeur diagnostique ; 6° Examen du crâne et de la colonne vertébrale. Court memorandum ; 7° Examen des fonctions végétatives. Arthropathies tabétiques, crises laryngées, dyspnées neuropathiques, crises gastriques, intestinales, clitoridiennes, troubles cardiaques et vésicaux, anomalies de la salivation et de l'urine, recherche de l'ovarie, signes de dégénérescence physiques ; pour ne mentionner que les principaux éléments de diagnostic, c'est ce qu'il faut connaître ; de même qu'il importe de se rendre compte de l'état des organes de l'économie entière ; 8° DIAGNOSTIC E JUVANTIBUS ET NOCENTIBUS. Autrement dit *faire servir à la connaissance, à l'établissement du diagnostic, la façon dont se comportent dans l'économie les médicaments*. Provisoirement, comme le dit M. Mœbius, on ne saurait consacrer que quelques mots à cette question. Ainsi la guérison des accidents par l'administration du mercure et de l'iodure de potassium, celle des accidents convulsifs par le bromure, la disparition de la migraine à la suite de l'absorption de salicylate de soude, permettent d'affirmer la nature des phénomènes morbides observés. Quant aux *agents nocifs*, un tableau vient sous forme d'appendice, donner « un aperçu des professions industrielles ou manufacturières, comprenant la production et la manipulation de matières antihygiéniques (toxiques), d'après le degré de leur action sur les travailleurs ».

Le livre pourrait se terminer là. Mais l'auteur a pensé qu'il convenait de rafraîchir la mémoire en résumant, en deux autres appendices, la physiologie des muscles et les modifications produites par leurs altérations, ainsi que les troubles fonctionnels déterminés par la lésion des divers nerfs. Il a de cette façon très heureusement complété son *vade-mecum du neuro-pathologiste au lit du malade* ; cette expression, qu'il nous permettra de formuler, traduit nettement notre pensée.

Ajoutons que les citations viennent, de concert avec les figures, donner la vie à ce volume et en consacrer l'actualité.

P. KÉRAVAL.

II. *La mort par la décapitation* ; par M. le docteur Paul LOYE.  
Lecrosnier et Babé et *Progrès médical*, Paris, 1888.

Notre ami, M. Paul Loyer, préparateur de physiologie à la Sorbonne et de médecine légale à la Faculté, dont les lecteurs du *Progrès médical* ont pu apprécier déjà les qualités littéraires, vient de publier un ouvrage fort intéressant, écrit avec clarté et élégance, malgré la nature du sujet ; ce n'est en effet qu'un travail de physiologie pure, où sont réunies, développées, expliquées les nombreuses recherches expérimentales et les études cliniques de l'auteur. Qu'on nous pardonne de parler ainsi ; mais est-il un mal plus grand que la décapitation !

Comme notre collaborateur le déclare dans son introduction, il ne faudrait pas voir en ce livre le roman de la guillotine. D'ailleurs M. le Doyen de la Faculté, M. le professeur Brouardel, le dit dans la préface où il présente ce volume au public médical. « On ne trouvera là que des faits très scientifiquement précisés, que des discussions qui se maintiennent exclusivement sur le terrain de la science. » La sentimentalité n'a rien à voir ici ; il ne s'agit pas de savoir s'il faut, oui ou non, admettre la peine de mort. M. Loyer, en homme de science, n'a voulu s'occuper que des faits. Si les gens du monde et les journalistes parcourent cet ouvrage, ils y trouveront pourtant matière à enseignement ; puissent-ils au moins y apprendre à distinguer la Vérité de cette fausse science, mise sans cesse à contribution par la plupart de nos écrivains littéraires contemporains.

Ce travail renferme des notions qui se rapportent à la physiologie pure et d'autres qui sont du domaine de la médecine légale. A la première de ces sciences se rattachent les nombreuses expériences, tentées sur les animaux par M. Loyer et grâce auxquelles il a pu étudier une importante question, celle du nœud vital, puis les observations de décapitation, prises au pied de la guillotine et contrôlées par des savants connus.

Des documents rassemblés, notre ami a pu tirer les conclusions suivantes : La mort par la décollation s'accompagne chez le chien de phénomènes tout différents de ceux observés chez l'homme décapité. Le chien s'agite, se convulse ; l'homme est calme, inerte. Le premier meurt surtout par asphyxie ; le second, par le développement de phénomènes inhibitoires, dus à l'irritation énergique et subite du système nerveux. Chez l'homme donc, suspension immédiate du pouvoir réflexe et pas d'agonie. Pour obtenir chez le chien les mêmes effets que chez ce dernier, il est nécessaire de frapper



l'animal en un point du bulbe qui est le nœud vital. La région du nœud vital ne paraît pas, pour l'homme, être aussi limitée que pour le chien.

Tout ceci est exposé dans une série de chapitres qui ont pour titre : 1° La tête après la décapitation et le tronc après la décapitation chez les animaux ; 2° La mort par la décapitation (phénomènes dans la tête et le tronc) chez l'homme. On trouvera au début de chacun d'eux un résumé des principales déductions. Au point de vue médico-légal, mentionnons l'importance de ces recherches, en ce qui concerne le diagnostic des décapitations complètes et incomplètes. Quand la décapitation est incomplète, comme dans la plupart des cas d'assassinat, la mort aurait lieu par asphyxie ; quand elle est complète, l'individu succombe par inhibition. Un autre fait a bien son intérêt : après la décapitation, le cœur bat encore pendant plus d'une heure. Doit-on considérer comme vivant un corps séparé de la tête ? Non évidemment ; donc l'arrêt du cœur ne peut plus être considéré comme le terme de la vie. Tout un chapitre est, à la fin de l'ouvrage, consacré à l'étude de la décapitation légale par la guillotine, la hache ou le glaive, à la décapitation suicide (coups de rasoir, décollation par une locomotive, par une sorte de guillotine, etc.), enfin à la décapitation homicide. A ce propos, M. Loye discute le moment de la mort d'un décapité et montre comment on peut déjouer une simulation de suicide par la décapitation ; il termine en prouvant que le procédé de supplice actuel est encore le meilleur, le plus doux et le plus humain. Le mécanisme de la mort par la fulguration n'est pas encore suffisamment élucidé, même en Amérique, pour qu'on puisse substituer à la guillotine l'électricité.

Marcel BAUDOUIN.

### III. *Dégénérescence et criminalité. — Essai physiologique,* par Ch. FÉRÉ. (Paris, Félix Alcan, 1888.)

M. Th. Ribot, dans sa très remarquable leçon d'ouverture du cours de psychologie expérimentale au Collège de France, faisait observer que, bien que la psychologie ne fût pour les physiologistes qu'un prolongement de leurs recherches, elle n'en exerçait pas moins sur plusieurs d'entre eux une séduction louable. C'est à cette tendance que nous devons l'ouvrage du médecin de Bicêtre, et, nous ne nous en plaignons pas, car outre qu'il contient une critique judicieuse des idées défendues par l'École italienne d'anthropologie criminelle, ce livre est également plein de vues hardies originales et suggestives, qu'un style aisé ne contribue pas pour peu à faire agréer.

Les notions anatomiques sont insuffisantes pour caractériser le *type criminel*, mais la physiologie permet d'établir théoriquement

certaines des relations qui existent entre la maladie et le crime : la criminalité est une forme de dégénérescence et c'est comme telle qu'on la doit considérer pour la prévenir ou la traiter. Ainsi résumerions-nous la thèse que défend M. Féré.

L'étude à l'aide d'appareils enregistreurs des modifications physiologiques qui se produisent sous l'influence des états émotionnels, modifications caractérisées par l'augmentation ou la diminution d'intensité des phénomènes vitaux, selon la nature ou la force de l'émotion, sert d'introduction à l'ouvrage dont le chapitre I<sup>er</sup> est consacré à l'origine et à l'évolution du *Droit de punir*. — Une société dont l'objet principal est la protection des associés doit, pour remplir son but, empêcher, et sinon, réparer les dommages causés à l'un de ceux-ci. La peine est tout d'abord appropriée à l'une et l'autre fonction, puis appliquée qu'elle est par le pouvoir religieux ou légal, elle dévie de cet objectif pour ne plus servir qu'à sanctionner la morale artificielle édifiée par ce pouvoir dans son intérêt propre, au mépris de l'intérêt de tous; elle devient par suite, fréquemment injuste ou excessive au point d'attirer la sollicitude publique sur ses victimes. On en arrive alors à chercher à en exonérer certains criminels. Les folies à grand appareil bénéficient à l'origine de ces immunités qu'ultérieurement, grâce à Pinel, Trélat, Legrand du Saulle, on étend aux folies avec conscience.

De là en vient-on à rechercher si tous les criminels ne sont pas des aliénés, ou mieux si le crime n'est pas en somme une maladie. Or, entre le crime et la folie il est difficile de marquer une limite, car il existe entre eux ce lien indissoluble de la communauté originelle. La criminalité est à ce point associée aux dégénérescences physique et psychique qu'on la peut affirmer n'être qu'un de ses modes se distinguant seulement par la plus grande fréquence de son hérédité directe.

Cependant, on ne peut en inférer, comme M. Lombroso tente de le démontrer, qu'il existe un type d'homme criminel dont le critérium anthropologique repose sur un ensemble de caractères biologiques ou anatomiques.

L'anomalie morale du criminel que cherche à établir M. Garofalo ne s'appuie non plus sur aucun document de valeur indiscutable. Aussi, est-il seulement permis d'affirmer que le malfaiteur n'est caractérisé que par son méfait.

Il y aurait donc, d'après M. Féré, non pas identité mais parenté étroite entre le crime et la folie. L'auteur trouve une explication suffisante de ce lien dans l'origine commune de ces dégénérescences, ce qui lui est prétexte à un intéressant chapitre de *sociologie pathologique*. Les modifications cosmiques sont lentes, mais elles déterminent néanmoins des modifications organiques rapides, d'où nécessité pour l'homme de s'adapter à de nouvelles

conditions d'existence en un délai relativement court; beaucoup s'épuisent dans la lutte qu'ils soutiennent contre les éléments en vue de cette adaptation, et devenus par suite incapables d'efforts soutenus, sont amenés à s'entretenir aux dépens des efforts d'autrui.

Suit-il de cette apparente fatalité que l'épuisé, dégénéré, puis criminel soit responsable lorsqu'il est reconnu coupable? Pour la solution de cette question, M. Féré se récuse, à juste titre, à mon avis, se basant sur des raisons qui rendent pour le moins hypothétique l'existence du libre arbitre dont on fait dépendre universellement la responsabilité.

Il lui suffit de définir ce qu'est le criminel au point de vue physiologique et de rechercher les meilleurs moyens pour prévenir et traiter la criminalité.

Le dégénéré improducteur ou destructeur est un *nuisible* contre lequel la société a le devoir de protéger ses membres. Et, comme, ainsi qu'on l'a vu, les dégénérés sont les fruits, ou mieux les résidus de l'évolution sociale, à la société incombe également le soin de réparer intégralement les conséquences matérielles des actes de ces nuisibles.

L'application de ces principes réaliserait, pense M. Féré, un moyen préventif des plus efficaces, comme aussi la diffusion des notions relatives à l'hérédité, et le perfectionnement physique et psychique des dégénérés. Pour ce qui est des mesures à prendre vis-à-vis des nuisibles, la société doit tenir le criminel en tutelle jusqu'à ce qu'il ait réparé son dommage, et sinon se borner à le mettre dans l'impossibilité de nuire en dépensant pour lui le strict nécessaire. En tous cas, le principe de l'égalité devant la loi doit être absolu en matière de criminalité, et rien n'autorise à décréter une immunité en faveur d'une catégorie quelconque de dégénérés.

Sans doute, l'exposé de ces données sollicite la discussion, et cette dernière notion en particulier semblera hardie, car elle bouleverse les idées courantes. Mais sentiment n'est pas raison, et nous acceptons volontiers avec l'auteur la conséquence logique des conceptions qui précèdent.

Quant au traitement de la criminalité, le seul moyen curatif auquel l'expérience semble favorable est l'*assistance* sous la forme du *patronage familial*, auquel l'auteur consacre un exposé bien fait. Quelques pages sur l'emprisonnement cellulaire terminent ce livre dont je n'ai donné qu'une idée bien imparfaite, mais suffisante, je pense, pour engager à le lire.

Paul Blocq.

IV. *De la suggestion et du somnambulisme dans leurs rapports avec la jurisprudence et la médecine légale*<sup>1</sup>; par M. J. LIÉGEAIS, pro-

<sup>1</sup> 1<sup>re</sup> édition, 1887. — 2<sup>e</sup> édition (*vient de paraître*).

fesseur à la Faculté de droit de Nancy, un vol in-18 de 758 pages Paris, O Doin, 1889.)

On se souvient qu'au mois de mai 1884, M. Liégeois, professeur de droit à la Faculté de Nancy lisait devant l'Académie des Sciences morales et politiques de Paris un mémoire sur la suggestion hypnotique dans ses rapports avec le droit civil et le droit criminel.

Dans ce mémoire l'auteur exagérait partilièrement le rôle des suggestions dites criminelles et pour montrer combien était peu fondée son opinion, nous le mettions au défi, dans notre travail sur *l'Hypnotisme et les états analogues au point de vue médico-légal* de nous apporter un seul fait, un seul crime dans la perpétration duquel la suggestion fut intervenue.

Depuis, il y a quelques jours à peine (20 octobre 1888), M. Liégeois a fait paraître sur la même question un important ouvrage dans lequel, ainsi qu'il fallait s'y attendre, les arguments que nous avions présentés, ont été vivement discutés. On nous permettra donc de nous étendre quelque peu et de nous appesantir sur les nouvelles raisons — nous ne disons pas documents — apportées par M. Liégeois à l'appui de la thèse qu'il défend.

Mais, avant d'entrer dans le corps même de la discussion, nous devons avouer que la première lecture de ce livre a été pour nous une véritable déception. Nous nous attendions en effet — pour en faire notre profit — à voir discutées par un professeur de droit devant la compétence duquel nous nous inclinions à l'avance, les questions juridiques qui se rattachent au viol chez les inconscients à propos duquel notre législation est si défectueuse et si incomplète comparativement aux législations étrangères. Nous espérions que M. Liégeois voudrait bien nous faire connaître son opinion circonstanciée sur la responsabilité qui incombe aux hypnotiseurs ayant déterminé des accidents graves chez leurs sujets; sur la question de savoir si les hypnotiseurs non médecins commettent oui ou non le délit d'exercice illégal de la médecine, toutes choses qui méritaient bien, ce nous semble, d'être traitées dans un livre consacré à l'hypnotisme médico-légal.

Eh bien, de toutes ces questions, M. Liégeois n'a cure : le livre dans ses grandes lignes est une apologie de la thérapeutique suggestive inaugurée, suivant l'auteur, par MM. Liébeault et Bernheim; de plus, les accidents consécutifs aux manœuvres hypnotiques intempestives n'existent pas ou tout au moins ne semblent pas exister par lui. Quant au délit d'exercice illégal de la médecine, quant à la question qui se pose partout aujourd'hui de l'interdiction des représentations théâtrales données par les magnétiseurs de tréteaux, elle est tranchée par l'opinion suivante qu'on « doit à Donato, à Hauser à Léon, une certaine reconnaissance pour la part qu'ils ont prise à

la propagation de l'hypnotisme. » Nous reviendrons sur ce dernier point de la question qui mérite après les exploits de ces empiriques plus que les éloges de M. Liégeois.

Nous avons aussi été fort étonné, nous qui suivons les cours de la Salpêtrière depuis 1876, en apprenant qu'à l'époque (1884) où M. Liégeois présentait son mémoire à l'Académie des Sciences « les phénomènes que présentent l'hypnotisme, le somnambulisme et la suggestion étaient fort peu connus ». Pour un peu M. Liégeois aurait été le premier à s'occuper du côté juridique de la question, car il laisse complètement ignorer à ses lecteurs qu'en 1860 Charpignon écrivait sur la matière une brochure des plus substantielles. Il est vrai que ce médecin ne se montre pas tendre pour les magnétiseurs-amateurs. Mais ce sont là des vétilles et nous avons bien mieux à faire que de nous étonner, lorsque M. Liégeois veut bien nous apprendre que, non seulement il est inutile d'être médecin pour étudier convenablement l'hypnotisme, mais encore que cette ignorance des choses de la médecine est un avantage dans l'espèce.

Il paraît, en effet, qu'on a opposé à M. Liégeois un déclinatoire d'incompétence en la matière, pour parler le langage juridique. Aussi, l'auteur qui, avec l'École de Nancy, considère l'hypnotisme comme un sommeil non pas pathologique mais physiologique qu'il n'est pas une névrose mais un sommeil réel — toutes choses pour l'appréciation desquelles il est beaucoup plus utile d'avoir fait des études de droit que de médecine — l'auteur de cela, nous écrit-il (p. V.) : « Les phénomènes hypnotiques, en médecine, c'est ou peu s'en faut une révolution. Je suis d'autant plus à l'aise pour le proclamer que je ne suis pas médecin. Si, à cause de cela on me dit que je ne suis pas compétent, je répondrai que c'est parfois un avantage parce que dans ce cas on n'a pas de préjugés, et je rappellerai que Pasteur a fait d'assez belles découvertes, que la médecine semble destinée à utiliser chaque jour davantage. » Etre le Pasteur de l'hypnotisme, l'ambition n'est pas minime, et véritablement, lorsque M. Liégeois veut bien nous apprendre qu'il aura plus d'une fois l'occasion de nous citer nous « médecin nourri des enseignements de la Salpêtrière » partant rempli de préjugés et « le plus souvent pour nous combattre » nous tremblons hélas, pour les appréciations toutes médicales qui forment le fonds de notre travail. Et pourquoi donc M. Liégeois nous combattrait-il le plus souvent ? Parce que nous n'avons pas fait la part assez large à la suggestion, parce que nous avons refusé de la charger de tous les crimes commis par les hypnotiseurs, de tous les accidents, y compris ceux dont ne parle pas M. Liégeois, tels par exemple que les attaques d'hystérie survenues à la suite des hypnotisations lucratives, à la suite des représentations théâtrales données par les magnétiseurs pour lesquels M. Liégeois a de la reconnaissance. La suggestion ! mais

c'est la clef de tous les phénomènes hypnotiques. La léthargie, la catalepsie, le somnambulisme en tant qu'états séparés, autonomes, tels que nous le comprenons à la Salpêtrière, n'existent pas c'est la suggestion qui les détermine. Si l'on presse le nerf cubital d'un sujet endormi et qu'il se produise la griffe cubitale et rien autre, c'est encore de la suggestion, car évidemment on a suggéré au sujet, inconsciemment ou non, de mettre en œuvre, les muscles et *les seuls muscles* animés par ce nerf. Mais M. Liégeois n'est pas médecin et « les préjugés » que nous avons sur la connaissance physiologique de l'innervation de ces muscles n'existent évidemment pas pour lui. Il ne nous reste plus qu'à nous déclarer confondu. Toutefois, qu'il nous soit encore permis de lui demander comment il reconnaît quand un sujet dort véritablement. C'est, nous répond-il, avec M. Bernheim, qu'en état d'hypnose il est suggestible. Vraiment, dans la vie ordinaire, la réponse est acceptable, mais croit-on, puisque M. Liégeois parle médecine légale, qu'un tribunal déclarera non simulateur, un individu par ce fait même qu'il avalera pour un verre de champagne, le verre d'eau qu'on lui aura présenté. Cela nous paraît bien insuffisant à nous médecins qui, dans une expertise, avons l'habitude de ne pas nous contenter de la simple affirmation que nous soupçonnons intéressée. Hélas, il faudra pourtant bien, que comme nous en traitant de la simulation, M. Liégeois en arrive lui aussi à tabler sur ces stigmates physiques de l'hypnotisé. Il sera bien forcé d'admettre cette hyperexcitabilité neuro-musculaire dont il ne veut à aucun prix lorsqu'il nous dit (p. 683) « qu'un homme robuste peut difficilement rester les bras étendus plus de 10 à 15 minutes et qu'un hypnotisé pourra, au contraire, conserver pendant des heures les positions les plus bizarres les plus hétéroclites données à ses bras ou à ses jambes. Il y a là un moyen très sérieux de déjouer la simulation. » Est-ce que ce ne sont pas là des stigmates physiques découverts, disons-le, en passant par MM. Charcot et Paul Richer, à l'aide de l'appareil enregistreur de Marez, sur des hystériques hypnotisables, et pour notre part nous n'hésitons pas à rapporter cette tétanisation cataleptique des muscles à une forme modifiée de l'hyperexcitabilité neuro-musculaire.

Et voilà encore que d'autres stigmates physiques « état des pupilles rendues insensibles à une lumière vive, anesthésie généralisée ou localisée, piqures ou pincements faits à l'improviste au moment où le sujet s'y attend le moins » ont aussi une valeur très sérieuse. » Qui donc trompe-t-on ici, se fût-elle écrié Beaumarchais ? Mais M. Liégeois n'est pas médecin ; pour lui le sommeil ordinaire est une auto-suggestion, le somnambulisme dit naturel n'est qu'un état physiologique à l'instar de l'hypnotisme : tout par la suggestion, telle est sa devise. Aussi quelle indignation

n'est pas la sienne lorsque, soutenant que les dangers réels de l'hypnotisme ne résident pas dans la suggestion, nous écrivons : « Qu'on nous apporte un cas authentique (de crime commis à l'aide de la suggestion), nous nous déclarerons ébranlé mais pas encore convaincu. » « En vérité, dit-il (p. 637) faudrait-il donc pour faire prendre au sérieux la suggestion, apporter à nos contradicteurs un crime réel, un cadavre véritable ? Cela nous ne pouvons le faire, on le sait bien et alors on s'empresse d'en triompher. »

Et certainement nous triomphons de cet aveu arraché à M. Liégeois par son indignation même, et nous n'espérons pas qu'il nous ferait la partie aussi belle. Toutefois, que M. Liégeois se rassure; nos prétentions n'iront pas jusqu'à exiger de lui qu'il nous apporte ce cadavre récalcitrant; mais enfin, lorsqu'on s'est montré aussi affirmatif, quelques bonnes preuves bien palpables ne feraient pas mal dans le tableau, et nous constatons encore une fois — avec M. Liégeois lui-même — que depuis deux années que nous avons formulé notre demande, à la série de viols en *léthargie* que nous avons rapportée, aucun fait criminel n'est venu se joindre qui fût susceptible d'être interprété par cette suggestion, pierre angulaire de l'édifice que M. Liégeois a élevé à l'hypnotisme médico-légal. Ce désir immodéré de faire la suggestion, le bouc émissaire de tous les crimes commis en état d'hypnotisme ne nous paraît pas devoir être favorable à M. Liégeois car à bout d'arguments *palpables*, elle le conduit à des discussions dans lesquelles on reconnaît bien plus le professeur de droit, habitué à discuter sur des textes que le médecin raisonnant d'habitude sur des faits, sur des observations.

Qu'on lise en effet les lignes qui suivent la tirade désespérée dans laquelle M. Liégeois se refuse à jouer le rôle d'assassin par persuasion et l'on constatera que son ardeur à la lutte l'entraîne à des citations incomplètes qui ont pour effet immédiat de dénaturer singulièrement ce que nous avons écrit.

« En terminant sur ce point, dit-il (p. 637) je demanderai à M. Gilles de la Tourette, dont je ne veux méconnaître d'ailleurs ni les mérites, ni les excellentes intentions — on va voir que les roses cachent toujours des épines — de nous dire à laquelle des deux opinions par lui exprimées, il s'arrête en définitive ? Car je remarque qu'il nous dit (p. 382) « l'hypnotisme peut être la cause « ou le prétexte de GRANDS DANGERS : CE N'EST PAS DANS LA SUGGESTION QUE RÉSIDENT CES DERNIERS ; il avait écrit dix pages plus « haut : LA SUGGESTION EST CERTAINEMENT UNE ARME DANGEREUSE ». Mais nous nous arrêtons à une seule et même opinion, M. Liégeois, et nous vous aurions été obligé de ne pas nous mettre, malgré nous-même, en contradiction devant ceux de vos lecteurs qui ne possèdent pas notre livre, car la phrase est ainsi conçue :

« La suggestion est certainement une arme dangereuse ; mais de là à la charger de toutes les malédictions, jusqu'à en faire un danger public il y a fort loin. » La voici notre opinion, et cette fois complète, comme la phrase qui l'exprime, celle que nous émettions il y a deux ans et dans laquelle les faits — heureusement du reste — n'ont fait que nous confirmer.

Nous nous arrêterons là dans cette discussion et dans l'analyse du livre de M. Liégeois, dont à notre tour nous ne voulons « méconnaître ni les mérites, ni les excellentes intentions ».

Nous l'engageons cependant à méditer la vieille formule « Qui veut trop prouver, ne prouve rien » et étant donné les bizarres théories médicales qui émaillent à chaque page l'ouvrage de notre auteur, nous avons bien peur que l'Ecole de Nancy ait trouvé en lui le malencontreux ami de la fable.

GILLES DE LA TOURETTE.

## VARIA

Afin de dégager notre responsabilité au sujet de l'arrêté ministériel qui fixe les conditions du concours pour les places de médecins adjoints dans les asiles, nous publions le rapport que nous avons été chargé de faire sur cette réforme.

**RAPPORT SUR L'ORGANISATION D'UN CONCOURS POUR L'ADMISSION AUX EMPLOIS DE MÉDECINS ADJOINTS DES ASILES D'ALIÉNÉS, au nom de la Commission spéciale composée de MM. BOURNEVILLE médecin de Bicêtre, député de la Seine, président, DONNET, médecin directeur de l'Asile de Vaucluse, et GIRAUD, médecin directeur de l'Asile St-Yon.**

Monsieur le Ministre,

Par un arrêté en date du 6 mars dernier, et conformément à un avis du Conseil des inspecteurs généraux des établissements de bienfaisance et des asiles d'aliénés, vous nous avez chargés d'étudier le meilleur mode de concours à organiser pour l'admission aux emplois des médecins adjoints des asiles publics d'aliénés. La commission s'est réunie le samedi 17 mars. Elle a pris connaissance aussitôt après son installation par M. Monod, directeur de l'Assistance publique et des institutions de prévoyance, des documents mis à sa disposition par l'Administration et elle a retenu comme base de sa discussion le rapport fait au Conseil des ins-



l'accompagne. Elle n'avait pas à se préoccuper de la question de principe, c'est-à-dire du recrutement des médecins adjoints par le concours, puisque ce mode de recrutement est admis dès maintenant par vous. C'est en effet le meilleur moyen d'apprécier l'intelligence et les connaissances des candidats. Il y a longtemps d'ailleurs que le Conseil général de la Seine en a réclamé le rétablissement pour le recrutement du personnel médical de ses asiles. Nous disons le rétablissement et non pas l'institution, car le Concours a existé jusqu'en 1839 pour les quartiers d'hospicé de Bicêtre et de la Salpêtrière qui ont constitué durant une longue période les seuls asiles consacrés aux aliénés dans le département. Le Concours supprimé par l'Empire a été rétabli en 1879 par M. Herold, préfet de la Seine, pour ces deux établissements. De plus, M. Herold avait ultérieurement décidé que la place de médecin adjoint de l'Asile clinique (Sainte-Anne) serait donnée à la suite d'un Concours analogue à celui des médecins des quartiers d'aliénés de Bicêtre et de la Salpêtrière. Il n'avait pas voulu étendre ce mode de nomination au recrutement des médecins en chef de Sainte-Anne<sup>1</sup>, Vancluse et Ville-Evrard, malgré son vif désir, parce que la question était soumise à l'étude de la *Commission ministérielle chargée d'étudier les réformes que peuvent comporter la législation et les règlements concernant les asiles d'aliénés*. Le cinquième groupe de cette commission, ainsi que le rappelait M. Regnard, avait formulé ce vœu que les médecins adjoints et les médecins en chef des asiles fussent nommés au concours<sup>2</sup>.

Ceci rappelé, voyons comment il convient d'organiser le concours. Les uns ont proposé de faire un concours central et unique pour toute la France ; les autres de faire des concours régionaux, et en particulier de faire un concours spécial pour les asiles du département de la Seine. Le Conseil des inspecteurs généraux s'est rallié au Concours régional. Voici, d'après le rapport de M. Regnard, les raisons qui ont motivé la décision de ce Conseil :

« La première condition pour rendre le concours efficace, dit-il, est évidemment de s'assurer un nombre suffisant de candidats. Or, un examen rapide de la question en fait apercevoir de suite toutes les difficultés. Etablir à Paris le siège du Concours pour tous les départements, en distribuant les candidats heureux de Lille à Marseille et de Paris à Nancy, suivant les vacances, paraît d'abord une tentative bien risquée. D'une façon générale, et en mettant à part les hommes qui ont l'ambition de faire leur chemin à Paris,

<sup>1</sup> Arrêté du 3 mars 1879.

<sup>2</sup> Bourneville. — *Rapport sur le personnel médical et administratif des asiles d'aliénés*.

les médecins désireux d'entrer dans les asiles tiennent à rester, sinon dans leur département d'origine, au moins dans une localité qui n'en soit pas trop éloignée. Et, comme les places vacantes ne seraient pas déterminées dans le système d'un concours central et unique, beaucoup de jeunes gens seraient certainement détournés de l'idée de concourir par la crainte d'être envoyés à cent lieues de leur pays. On ne peut songer d'autre part à instituer le concours par département : il est trop certain que dans beaucoup de cas, les candidats ne se présenteraient qu'en nombre insuffisant.

« Pris entre les difficultés d'un Concours central et unique, et l'impossibilité du système par département, vous avez pensé avec moi, Messieurs, que *l'établissement d'un Concours par région* pouvait résoudre le problème. On prendrait pour centre des villes possédant des facultés de médecine ou des Ecoles préparatoires, comme Nancy, Lyon, Lille, Bordeaux, Caen ou Rennes, Angers ou Nantes, etc. Ce serait l'affaire d'une commission spéciale de déterminer ces centres, qui, d'ailleurs, ne devraient pas être trop multipliés. »

« S'il m'était permis d'ajouter mon opinion personnelle, ajoute M. Regnard, j'émellrais le vœu que le département de la Seine formât une région à lui seul, tant en raison du nombre de ses asiles, qu'à cause de sa situation spéciale. Les objections soulevées contre cette opinion ont été réfutées d'une façon péremptoire, à mon avis, par le D<sup>r</sup> Bourneville, dans le rapport auquel je faisais allusion plus haut. »

« On a objecté, dit-il, la crainte de créer une oligarchie médicale et aussi celle d'éloigner plutôt les jeunes médecins de la spécialité des maladies mentales. Mais cette oligarchie médicale existe dès maintenant pour les médecins des hôpitaux de Paris, pour les médecins des hôpitaux et les professeurs des facultés de médecine de toutes les grandes villes. Cette suprématie d'ailleurs est juste, puisqu'elle repose en général sur la valeur scientifique démontrée par des Concours répétés et par des publications souvent nombreuses. Loin d'éloigner les candidats, le Concours spécial en créerait, car beaucoup d'internes des hôpitaux qui se font inscrire pour le Concours de médecins ou de chirurgiens se dirigeraient sur celui des asiles, et cela parce qu'ils pourraient demeurer à Paris ou dans le voisinage, et rester dans le courant scientifique, tandis qu'ils ne prendront jamais part à un Concours qui aurait pour conséquence, s'il se termine en leur faveur, de les éloigner pour longtemps des asiles de la Seine<sup>1</sup>. »

<sup>1</sup> *Rapport sur l'organisation du personnel médical et administratif des asiles d'aliénés*, présenté à la Commission chargée d'étudier les réformes que peuvent comporter la législation et les règlements concernant les asiles d'aliénés, par BOURNEVILLE (1885).

« Dans tous les cas, messieurs, reprend M. Regnard, si l'on n'accepte pas la spécialisation de la Seine, en raison du caractère insolite que pourrait avoir cette mesure en apparence, vous serez certainement d'accord avec moi, pour reconnaître qu'on ne peut joindre aux asiles de ce département, pour former la région dont il sera le centre que les deux établissements les plus rapprochés, ceux de Clermont et d'Evreux. »

La discussion s'est engagée sur le premier article de l'Avis du Conseil des inspecteurs, article ainsi conçu :

« Le Concours devrait être établi par régions, en prenant pour centre de chacune d'elles soit une faculté, soit une Ecole préparatoire de médecine. »

M. Donnet, après avoir rappelé que, suivant le nouveau projet de loi sur les aliénés, adopté par le Sénat, les médecins adjoints seront nommés sur une liste de présentation dressée à la suite d'un concours public, déclare qu'on pourrait peut-être, dans l'intérêt de l'étude des maladies mentales dans les Facultés de province, organiser au siège de ces facultés, un concours pour les places de médecins adjoints vacantes dans les asiles du ressort de chacune de ces Facultés. Il écarte les écoles préparatoires. Enfin, il estime que les médecins adjoints d'une région pourront être nommés médecins en chef ou médecins directeurs dans toutes les autres régions.

M. Giraud est partisan d'un concours unique pour toute la France. Il croit que l'objection tirée de ce que les candidats pourraient reculer devant les frais d'un déplacement, lorsqu'ils résident loin de Paris ne lui paraît pas fondée. En pratique, les jeunes docteurs qui désirent devenir médecins d'asile ne se contentent pas de faire une demande écrite; ils viennent faire des démarches à Paris. En second lieu, il soutient avec M. Donnet que l'avancement des médecins adjoints ne devrait pas être limité à la région dans laquelle ils ont été nommés. « Il n'y a pas lieu, dit-il, de tenir compte des circonscriptions pour la nomination des chefs de service, car ce serait créer des inégalités parmi les médecins adjoints. » On serait même amené à retarder l'avancement des uns au profit des autres moins méritants, si le hasard veut que des vacances aient lieu dans telle ou telle région, et l'on produirait ainsi du découragement.

Il y a dans les asiles des postes de début pour les chefs de service. Ce sont les asiles de médiocre importance et loin des grands centres de population. Si l'on supprime le roulement des chefs de service au début de leur carrière, on nuira au bon recrutement des médecins aliénistes, parce que ceux qui acceptent volontiers une résidence peu agréable avec la perspective d'avoir un poste plus important quand ils auront acquis de l'expérience et fait

leurs preuves se récuseront s'ils doivent passer toute leur carrière dans ces postes qui sont aujourd'hui des postes de début. Ces asiles ne seront plus demandés que par des médecins ayant des intérêts dans le pays, et souvent n'ayant pas réussi à avoir une clientèle. »

M. Bourneville a insisté vivement en faveur d'un concours régional. C'est un excellent moyen d'exciter l'émulation au sein de chacune des Facultés, sans compter qu'on est ainsi assuré d'avoir des candidats en nombre suffisant. Beaucoup d'anciens internes des hôpitaux de Paris, de Lyon, de Bordeaux, etc., prendront part à des concours qui ont lieu sous les yeux de leurs maîtres, de leurs camarades, et qui leur permettront de rester dans le voisinage de leur pays.

Beaucoup d'anciens internes des hôpitaux hésiteront à prendre part à des concours qui les exposent à aller comme médecins adjoints à l'autre extrémité de la France. L'institution du concours et sa spécialisation par régions auront pour résultat d'élever le niveau du corps médical des asiles d'aliénés.

A la suite de cette discussion, la commission a voté les résolutions suivantes :

*Le concours pour les places de médecins adjoints des asiles d'aliénés de France devra être établi par régions, en prenant pour centre de chacune d'elles les villes qui possèdent une Faculté de médecine de l'Etat.*

*Les candidats devront être docteurs en médecine de l'une desdites Facultés de l'Etat et de nationalité française. Ils seront admis à concourir dans toutes les régions, suivant leur convenance.*

*Les médecins adjoints pourront être nommés médecins en chef ou médecins-directeurs dans toute la France.*

La Commission a ensuite examiné s'il y avait lieu de faire un concours spécial pour les asiles du département de la Seine, en raison du nombre et de l'importance des asiles qu'il renferme, ou si, conformément à l'avis du conseil des inspecteurs, « on ne devra joindre au département de la Seine, pour la région dont Paris sera le centre, que les deux établissements les plus rapprochés, ceux de Clermont et d'Evreux ».

M. Bourneville a rappelé les raisons qu'il avait données autrefois en faveur d'un concours spécial pour les asiles du département de la Seine : *Multiplieité des asiles* : (Bicêtre, la Salpêtrière, Sainte-Anne, Vacluse, Ville-Evrard, Villejuif, sans compter la création d'un second asile sur le domaine de Ville-Evrard); *population considérable des aliénés* (plus de 10,000); *candidats nombreux* fournis par l'internat des hôpitaux et l'internat des asiles; *nécessité de relever l'enseignement scientifique* de la médecine mentale à Paris et d'avoir dans les asiles d'aliénés un per-

sonnel instruit et aussi capable que celui des hôpitaux. Il a ajouté que si, conformément à l'article 3 de la loi du 10 janvier 1849, l'administration de l'Assistance publique avait conservé la tutelle des aliénés, elle aurait procédé pour la nomination des médecins de Sainte-Anne, Ville-Evrard et Vaucluse, comme elle l'a fait pour les médecins des quartiers de Bicêtre et de la Salpêtrière et que les chefs de service de ces asiles seraient médecins des hôpitaux comme l'étaient ou le sont : MM. Trélat, Archambault, Baillarger. Delasiauve, Moreau (de Tours), J. Voisin, Bourneville, Charpentier, Deny, Ch. Féré et Chaslin.

Cette opinion avait été soutenue énergiquement par M. Herold, devant la commission ministérielle. Il avait signalé la nécessité d'avoir dans les asiles d'aliénés de la Seine des chefs de service dans la force de l'âge et capables par leurs travaux scientifiques de contribuer à la bonne renommée de la Faculté de médecine de Paris.

Ces raisons n'ont pas été acceptées dans leur intégrité par la majorité de la commission. Mais elle a été unanime pour admettre que, dans l'intérêt de l'enseignement, il y avait lieu de demander un concours spécial pour la nomination des médecins aliénistes chefs de service dans les asiles les plus voisins de chacune des Facultés, c'est-à-dire :

Pour Paris, les asiles de Sainte-Anne, Bicêtre et la Salpêtrière;  
Pour Bordeaux, l'asile de Bordeaux ou du Château Picon ;

Pour Montpellier, le quartier des aliénés de l'hospice Saint-Eloi ;  
Pour Nancy, l'asile de Maréville.

Il a été convenu aussi que les conditions de ce concours seraient équivalentes, autant que possible, à celles des concours pour le recrutement des médecins ordinaires des hôpitaux. A Paris, par exemple, les conditions pour les places des médecins, chefs de service de l'Asile clinique (Sainte-Anne) seraient les mêmes que celles qui ont été établies pour les concours des médecins aliénistes de Bicêtre et de la Salpêtrière, lesquelles sont calquées sur les conditions du concours des médecins des hôpitaux. Il va de soi que les médecins de Bicêtre, de la Salpêtrière et de Sainte-Anne, nommés au concours, auront la faculté de choisir leurs services, comme les médecins des hôpitaux, et au fur et à mesure des vacances et jouiront des mêmes prérogatives. Il en est de même pour les Facultés de province où il y avait deux asiles. La Commission pense que, de cette façon, on exciterait l'émulation des médecins adjoints et on rendrait d'incontestables services à l'enseignement de la médecine mentale<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Le jury du concours des médecins aliénistes de Bicêtre et de la Salpêtrière se compose de trois médecins ordinaires des hôpitaux et de quatre médecins aliénistes tirés au sort.

La Commission a ensuite abordé l'examen des conditions spéciales du concours et elle a adopté les résolutions ci-après :

*Un concours sera ouvert, au chef-lieu de la région, toutes les fois que le nombre des places vacantes ou des vacances à prévoir sera de deux au moins. Le nombre des places données sera supérieur d'une à celui des places vacantes.*

Cette proposition subsidiaire a été adoptée à la suite de remarques présentées par M. Giraud, au sujet des inconvénients que peut présenter, pour le service, la vacance prolongée d'un poste de médecin adjoint dans les asiles où il n'y a qu'un médecin de ce grade. Dès que le médecin disponible serait placé et qu'il se produirait une vacance, on procéderait à un concours pour deux places. Le premier médecin nommé occuperait la vacance et le second resterait à la disposition de l'administration.

L'avis du conseil des inspecteurs porte « que le jury désigné par M. le ministre de l'intérieur se composera de médecins en chef des asiles et d'un inspecteur général des établissements de bienfaisance, » et il ajoute que « un professeur de la Faculté ou de l'Ecole préparatoire de médecine, suivant le cas, pourra être désigné aux lieu et place d'un des médecins des asiles d'aliénés » et que les juges seraient au nombre de cinq.

La Commission a été unanime pour modifier cet article, ainsi qu'il suit :

*« Le jury sera composé : 1° de trois médecins en chef des asiles de la région ; — 2° d'un inspecteur général, docteur en médecine ; — 3° d'un professeur désigné par la Faculté de médecine ; — 4° d'un juge suppléant. — Les médecins en chef et le juge suppléant seront tirés au sort parmi tous les médecins en chef des asiles de la région.*

L'avis des inspecteurs généraux indique qu'il y aura deux épreuves : 1° une question écrite, éliminatoire dans le cas où le nombre des candidats serait supérieur à trois pour une place ; 2° une épreuve orale, comprenant : a) une question de pathologie interne ou externe ; — b) une question portant sur la pathologie mentale et la médecine légale des aliénés.

La Commission a été unanime à modifier ainsi cet article :

*Les épreuves seront au nombre de quatre : 1° une question écrite, portant sur l'anatomie et la physiologie du système nerveux, pour laquelle il sera accordé trois heures au candidat. Le maximum des points sera de trente ;*

*2° Une question orale portant sur la médecine et la chirurgie ordinaires, pour laquelle il sera accordé vingt minutes de réflexion et quinze minutes pour la dissertation. Le maximum des points sera de vingt. Cette seconde épreuve sera éliminatoire dans le cas où le nombre des candidats serait supérieur à trois pour une place ;*

*3° Une épreuve clinique sur deux malades aliénés. Il sera accordé*

*trente minutes pour l'examen des deux malades, quinze minutes de réflexion et trente minutes d'exposition. L'un des deux malades devra être examiné plus spécialement au point de vue médico-légal. Le maximum des points sera de trente.*

La plupart des concours actuels présentent une lacune regrettable et sur laquelle nous avons souvent appelé l'attention. C'est qu'on n'y tient aucun compte des travaux antérieurs des candidats. Aussi ne pouvons-nous qu'approuver l'innovation que demande l'avis du Conseil des inspecteurs. Sur ce sujet, la Commission s'est arrêtée à la rédaction suivante :

*4° Les travaux scientifiques antérieurs des candidats seront examinés et appréciés par le jury et feront l'objet d'un rapport qui pourra être communiqué aux candidats sur leur demande. Le maximum des points sera de dix. Ils devront être donnés au début de la première séance de lecture des compositions écrites.*

La Commission a pensé que le concours pour les places de médecins adjoints devrait être supérieur aux concours habituels de l'internat et qu'il était indispensable de se rendre compte si les candidats avaient étudié non seulement la pathologie mentale, mais encore et surtout la clinique mentale.

Tel est, monsieur le Ministre, le résultat des travaux de la Commission que j'ai été chargé par elle de vous transmettre. Elle espère que vous accepterez les propositions qu'elle vous soumet et que, dans un délai très rapproché, vous voudrez bien organiser le concours pour le recrutement des médecins adjoints de tous les asiles de France et un concours spécial pour les places de médecins-chefs de service dans les asiles d'aliénés, situés dans le voisinage des six Facultés de médecine de France.

La Commission s'est réunie le mercredi, 9 mai, pour entendre la lecture du rapport qui précède. Elle en a approuvé les termes et en a adopté toutes les conclusions que nous reproduisons ci-après.

#### CONCLUSIONS.

I. — Le concours pour les places de médecins adjoints dans les asiles d'aliénés de France, devra être établi par régions, en prenant pour centre de chacune d'elles, les villes qui possèdent une Faculté de médecine de l'Etat. Les candidats devront être docteurs de l'une desdites Facultés de l'Etat et de nationalité française. Ils seront admis à concourir dans toutes les régions, suivant leur convenance.

II. — Les médecins adjoints pourront être nommés médecins en chef ou médecins-directeurs dans toute la France.

III. — Il sera installé un concours pour la nomination des médecins aliénistes chefs de service dans les asiles les plus voisins de chacune des Facultés, c'est-à-dire pour Paris, les asiles de Sainte-Anne, Bicêtre et la Salpêtrière ; — pour Lyon, l'asile de Bron ; — pour Bordeaux, l'asile de Bordeaux ; — pour Lille, l'asile d'Armentières ; — pour Montpellier, le quartier d'hospice ; — pour Nancy, l'asile de Maréville.

Les conditions de ce concours seront équivalentes à celles des concours pour le recrutement des médecins ordinaires des hôpitaux. Dans le cas où il y aurait deux asiles ou quartiers d'asile, il sera établi un roulement à l'unanimité entre tous les chefs de service nommés au concours.

IV. — Un concours sera ouvert au chef-lieu de la région toutes les fois que le nombre des places vacantes de médecins adjoints, ou des vacances à prévoir, sera de deux au moins. Le nombre des places données sera supérieur d'une à celui des places vacantes.

V. — Le jury sera composé : 1° de trois médecins en chef des asiles de la région ; — 2° d'un inspecteur général, docteur en médecine ; — 3° d'un professeur désigné par la Faculté de médecine ; — 4° d'un juge suppléant. Les médecins en chef et le juge suppléant seront tirés au sort parmi tous les médecins en chef de la région.

VI. — Les épreuves seront au nombre de quatre : 1° une *question écrite* portant sur l'anatomie et la physiologie du système nerveux, pour laquelle il sera accordé trois heures au candidat. Le maximum des points sera de trente.

2° Une *question orale* portant sur la médecine et la chirurgie ordinaires, pour laquelle il sera accordé vingt minutes de réflexion et quinze minutes pour la dissertation. Le maximum des points sera de vingt. Cette seconde épreuve sera éliminatoire dans le cas où le nombre des candidats serait supérieur à trois pour une place ;

3° Une *épreuve clinique* sur deux malades aliénés. Il sera accordé trente minutes pour l'examen des deux malades, quinze minutes d'exposition. L'un des deux malades devra être examiné et discuté plus spécialement au point de vue médico-légal. Le maximum des points sera de trente ;

4° Une épreuve sur titres. Les travaux scientifiques antérieurs des candidats seront examinés par le jury et feront l'objet d'un rapport qui pourra être communiqué aux candidats sur leur demande. Le maximum des points sera de dix. Les points devront être donnés au début de la première séance de la lecture des compositions écrites.

9 mai 1888.

*Le rapporteur, BOURNEVILLE.*



CONCOURS D'ADMISSIBILITÉ AUX EMPLOIS DE MÉDECINS ADJOINTS  
DES ASILES PUBLICS D'ALIÉNÉS DE NANCY.

Dans le numéro de septembre 1888, nous avons publié l'arrêté de M. le Ministre de l'intérieur organisant le concours pour l'admissibilité aux emplois de médecin adjoint des asiles publics d'aliénés. Dans le numéro de novembre, nous avons adressé un certain nombre de critiques à divers articles de cet arrêté.

L'administration a reconnu le bien fondé d'une partie de ces critiques. Le *Journal officiel* du 19 novembre contient un arrêté qui modifie la condition relative à la limite d'âge, et qui admet à concourir les internes des hôpitaux nommés par le concours; malheureusement, il laisse entier l'article 8, sur lequel nous serons encore forcé, malheureusement, de revenir. Voici les deux nouveaux arrêtés :

Le président du Conseil, ministre de l'intérieur : — Sur la proposition du directeur de l'Assistance publique; — vu la loi du 30 juin 1838, l'ordonnance du 18 décembre 1839 et les décrets des 6 juin 1863 et 4 février 1875; — vu l'arrêté ministériel du 18 juillet 1888 instituant un concours pour l'admissibilité aux emplois de médecins adjoints des Asiles publics d'aliénés, arrête :

ARTICLE PREMIER. — Les docteurs en médecine nommés par la voie du concours internes dans les hôpitaux sont assimilés aux internes des Asiles d'aliénés, et comme tels admis à prendre part, sous les mêmes conditions, aux concours institués par l'arrêté ministériel susvisé du 18 juillet 1888 pour l'admissibilité aux emplois de médecins adjoints des Asiles publics d'aliénés.

ART. 2. — Le directeur de l'Assistance publique est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Paris, le 24 octobre 1888. Pour le président du Conseil, ministre de l'intérieur, Le sous-secrétaire d'État : LÉON BOURGEOIS.

Le président du Conseil, ministre de l'intérieur, — Sur la proposition du directeur de l'Assistance publique; — vu la loi du 30 juin 1838, l'ordonnance du 18 décembre 1839 et les décrets des 6 juin 1863 et 4 février 1875; — vu l'arrêté ministériel du 18 juillet 1888, instituant un concours pour l'admissibilité aux emplois de médecins adjoints des Asiles publics d'aliénés, et notamment l'article 3, § 3 de ce décret, fixant à 30 ans l'âge maximum auquel les candidats seront autorisés à y prendre part;

Considérant que, pour les concours à ouvrir en 1888, il convient de tenir compte aux docteurs en médecine du stage qu'ils peuvent avoir accompli comme internes en vue de l'obtention d'un emploi de médecin adjoint, alors qu'aucune condition d'âge n'était exigée, — arrête :

**ARTICLE PREMIER.** — Pourront, à titre transitoire et purement exceptionnel, être autorisés à prendre part au premier concours d'admissibilité aux emplois de médecins adjoints des Asiles publics d'aliénés qui doit avoir lieu en 1888 par application de l'article 4 de l'arrêté ministériel du 18 juillet 1888 susvisé, les docteurs en médecine remplissant les conditions, autres que celle de l'âge, déterminées par ledit arrêté, et qui, au jour de l'ouverture du concours, n'auront pas dépassé l'âge maximum de 35 ans.

**ART. 2.** — Le directeur de l'Assistance publique est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Fait à Paris, le 19 octobre 1888. — Pour le président du Conseil, ministre de l'intérieur, — Le sous-secrétaire d'État :

LÉON BOURGEOIS.

Par application de l'article 4, § 1<sup>er</sup> de l'arrêté ministériel du 18 juillet 1888, un premier concours en vue de l'admissibilité aux emplois de médecins adjoints des Asiles publics d'aliénés aura lieu à Lyon, Lille et Bordeaux, le 20 décembre prochain, et à Paris, Nancy et Montpellier, le 26 décembre prochain ; le concours sera ouvert dans chacune des régions indiquées par le tableau annexé audit arrêté. (Voir le numéro du *Progrès médical* du 15 septembre).

Les docteurs en médecine satisfaisant aux conditions déterminées par les arrêtés des 18 juillet et 24 octobre 1888 et qui désirent prendre part aux concours devront faire parvenir leur demande, sur papier timbré, au ministère de l'intérieur, direction de l'Assistance publique, avant le 1<sup>er</sup> décembre prochain.

Cette demande, qui devra indiquer dans quelle région le candidat veut subir le concours, sera accompagnée des pièces ci-après : 1<sup>o</sup> acte de naissance ; — 2<sup>o</sup> un certificat constatant que le candidat a accompli un stage d'une année au moins, soit comme interne dans un Asile public ou privé consacré au traitement de l'aliénation mentale, soit comme interne nommé au concours dans un hôpital ; — 3<sup>o</sup> diplômes, états de services, distinctions obtenues.

En vertu d'une décision ministérielle spéciale du 19 octobre, les docteurs en médecine âgés de plus de 30 ans, mais remplissant les autres conditions prescrites par l'arrêté du 18 juillet 1888, pourront, par exception, être admis à prendre part au concours du 20 ou du 26 décembre prochain, pourvu qu'à cette date ils n'aient pas dépassé l'âge de 35 ans.

Les candidats qui seront autorisés par le président du Conseil, ministre de l'intérieur, à prendre part au prochain concours, en seront prévenus officiellement en temps utile et recevront également les indications nécessaires au sujet du lieu où siégera le jury d'examen et de l'heure à laquelle ils devront se présenter.

Assurément, nous sommes très heureux de voir réalisée une réforme que nous avons réclamée si souvent et nous ne pouvons que féliciter M. Léon Bourgeois de ce qu'il a fait, tout en regrettant l'anomalie de l'article 8. Il est aussi fâcheux qu'un délai si court, un mois, ait été donné aux candidats pour se préparer. Les concours ont eu lieu le 20 et le 26 décembre. Voici les renseignements que nous avons reçus.

*Région de la Faculté de médecine de Lille.* — *Jury* : MM. le Dr Napias, inspecteur général des établissements de bienfaisance; — le Dr Cortyl, médecin en chef de l'asile de Bailleul; — le Dr Martinencq, médecin en chef de l'asile de Clermont; — le Dr Viret, médecin en chef de l'asile de Prémontré; — le Dr Castiaux, professeur de médecine légale à la Faculté de Lille. — *Epreuves* : 1<sup>o</sup> Epreuve écrite : Cervelet (Anatomie et Physiologie); les questions restées dans l'urne étaient : Bulbe, circonvolutions, plexus cervical. — 2<sup>o</sup> Ep. orale : Erysipèle et ses complications; les questions restées dans l'urne étaient : Etiologie et prophylaxie de la fièvre typhoïde; Panaris. — 3<sup>o</sup> Ep. Clinique : Deux malades aliénés. Le concours s'est terminé par la nomination de M. le Dr JOURNIAC, interne des asiles d'aliénés de la Seine. Il a obtenu les points suivants : Epreuve sur titre, 8 sur 10; Ep. écrite, 25 sur 30; Ep. orale, 14 sur 20; Ep. clinique, 26 sur 30.

*Région de la Faculté de médecine de Paris.* — Le concours s'est ouvert le 26 décembre à la Préfecture de la Seine. — *Jury* : MM. le Dr Regnard, inspecteur général des établissements de bienfaisance de l'État, président; le Dr Ball, délégué de la Faculté de médecine de Paris; le Dr Magnan, médecin de l'asile Sainte-Anne; Le Dr Faucher, directeur-médecin de l'asile de Limoges; Le Dr Delaporte, directeur-médecin de l'asile de Quatremares; M. le Dr Mordret, secrétaire. *Candidats* : MM. les Drs Arnaud, Dupain, Sérieux, internes des asiles de la Seine, et le Dr Combemale. *Question* : La question sortie de l'urne est la suivante : *Nerf facial* (anatomie et physiologie). Le concours s'est terminé le 30 décembre, par la nomination par ordre de mérite, de MM. les Drs SÉRIEUX, ARNAUD et COMBEAUX. La première place a été disputée avec un acharnement digne de tout éloge, et M. l'Inspecteur général A. Regnard, a félicité les candidats, au nom du jury, pour leurs brillantes épreuves.

*Région de la Faculté de médecine de Nancy.* — *Deux candidats.* — *Jury* : Président : M. l'inspecteur général Napias. — *Jurés titulaires* : M. le professeur Hecht, M. le professeur Bernheim, M. le Dr Langlois, médecin en chef de l'asile public de Maréville (Meurthe-et-Moselle), M. le Dr Sizaret, id. — *Juré suppléant* : M. le Dr Guyot, secrétaire-médecin de l'asile public de Châlons (un second professeur de la Faculté de Nancy a dû être désigné pour remplacer

le Dr Bayle, malade et parce que la liste des Directeurs-médecins et médecins en chef de la région était épuisée).

*Région de la Faculté de Bordeaux.* — (Pas de candidat.) *Jury* : *Président* : M. l'Inspecteur général Drouineau ; — *Jurés titulaires* : M. le professeur Picot, M. le Dr Fabre, directeur-médecin de l'asile public de Saint-Alban (Lozère), M. le Dr Pons, médecin en chef de l'asile public de Bordeaux, M. le Dr Bouteille, directeur-médecin de l'asile public de Barqueville (Haute-Garonne). — *Juré suppléant* : M. le Dr Belle, directeur-médecin de l'asile public de Sainte-Catherine (Allier).

*Région de la Faculté de Montpellier.* — (Pas de Candidat.) *Jury* : *Président* : M. l'Inspecteur général Drouineau ; — *Jurés titulaires* : M. le professeur Mairat, M. le Dr Dauby, directeur-médecin de l'asile d'Aix (Bouches-du-Rhône), M. le Dr Campagne, médecin en chef de l'asile public de Mont-de-Vergues (Vaucluse), M. le Dr Boubila, médecin en chef de l'asile public de Marseille ; — *Juré suppléant* : M. le docteur Gallopain, directeur-médecin de l'asile public de Pierrefeu (Var).

*Région de la Faculté de Lyon.* — Le concours est ouvert le 20 décembre. — *Jury* : *Président* : M. l'Inspecteur général, A. Regnard. — *Jurés titulaires* : MM. les Drs Pierret, professeur de clinique des maladies mentales à Lyon, médecin en chef de l'asile de Bron ; Danis, directeur-médecin de l'asile public de Saint-Dizier (Haute-Marne) ; Boudrie, directeur-médecin de l'asile de Bas-sens (Savoie) ; Dumaz, directeur-médecin de l'asile de Dijon (Côte-d'Or). — *Juré suppléant* : Dr Rousseau, directeur-médecin de l'asile d'Auxerre (Yonne). Les candidats ont eu à traiter la question écrite suivante : *Anatomie et physiologie du lobe pariéto-frontal*. Le concours s'est terminé par la nomination de MM. CHAUMIER et BARTHOUMEUF.

Bien qu'il n'y ait pas eu de candidats dans la région des Facultés de Bordeaux et de Montpellier, ce qui explique d'ailleurs l'insuffisance du délai accordé, ce premier essai de concours a donné de bons résultats. Ceux qui ont été nommés ont fait de bonnes épreuves.

Il est évident que l'institution du concours a un premier effet, c'est d'éliminer les candidats qui ne travaillent pas. Après la mort du Dr Berthier, médecin de Bicêtre, il y a eu une vingtaine de demandes adressées à l'administration préfectorale pour la nomination directe. Lorsque le concours a été institué, il n'y a eu que six candidats.

---

AVIS AUX AUTEURS ET AUX ÉDITEURS. — Tout ouvrage dont il nous sera envoyé un seul exemplaire sera ANNONCÉ. Il sera fait, s'il y a lieu, une analyse de tout ouvrage dont nous recevrons deux exemplaires.

CORRE (A.). — *Les criminels* (caractères physiques et psychologiques). Volume in-16 de 413 pages, avec 43 fig. — Paris, 1889. — Librairie O. Doin.

## FAITS DIVERS.

**ASILE D'ALIÉNÉS.** — *Nominations* : M. le Dr ROUILLARD, chef de la clinique des maladies mentales à l'asile clinique (Sainte-Anne), est nommé, par arrêté du 12 novembre, médecin adjoint et compris dans la 2<sup>e</sup> classe à partir du 1<sup>er</sup> novembre. — M. le Dr MOLÉ, médecin adjoint à l'asile public d'aliénés de Saint-Venant, est nommé, par arrêté en date du 2 novembre, aux mêmes fonctions à l'asile public de Braqueville (Haute-Garonne), en remplacement du Dr BARANDON, maintenu à la classe exceptionnelle.

**ASILES D'ALIÉNÉS DE LA SEINE.** — *Concours pour la bourse de voyage des internes.* — Ce concours s'est terminé le 19 novembre. La lecture des compositions a eu lieu dans l'une des salles de la caserne Lobau (annexe de l'Hôtel de Ville) et les épreuves cliniques à la Salpêtrière. La bourse de voyage a été décernée à M. ARNAUD, qui a obtenu 89 points sur 100. Le prochain concours aura lieu en 1891. Il est vivement à désirer que les internes des quartiers d'aliénés de Bicêtre et de la Salpêtrière y prennent part.

— *Concours pour l'internat en médecine.* — Le jury est ainsi composé : médecins des asiles, MM. les Drs Dagonet, médecin honoraire; Aug. Voisin (Salpêtrière); — Bouchereau (Sainte-Anne); — Febvre (Ville-Evrard); — Espiau de La Maestre, honoraire; — 2<sup>e</sup> médecin des hôpitaux : M. le Dr Huchard, médecin à Bichat; — S..., chirurgien des hôpitaux; — M. le Dr Picqué, chirurgien du bureau central. — La composition écrite a eu lieu lundi 10 décembre. La question donnée a été : *Cordon postérieur de la moelle (anatomie et physiologie)*. Les candidats sont au nombre de 17 pour 8 places. Les questions restées dans l'urne étaient : *N. moteur oculaire commun (a. et p.)*; — *Corps striés (a. et p.)*.

Les questions posées à l'épreuve orale ont été : 1<sup>o</sup> *luxation de l'épaule; signes et diagnostic de l'insuffisance aortique*; — 2<sup>o</sup> *fracture compliquée des jambes et signes, et diagnostic de l'érysipèle de la face*; — 3<sup>o</sup> *plaies pénétrantes de l'abdomen; typhlite*.

Huit candidats seulement ont été nommés comme titulaires et quatre comme provisoires. Voici les noms des candidats, dans l'ordre de nominations : 1. Roubinovitch; 2. Béchet; 3. Berber; 4. Biedder; 5. A. Marie; 6. Blin; 7. Bernard; 8. Ravé. — Les provisoires sont : 1. MM. Guérin; 2. Vigoureux; 3. Barazère; 4. Targowla.

— *Concours pour l'internat en pharmacie.* — Le tirage au sort des membres du jury du concours pour l'internat en pharmacie dans les asiles publics d'aliénés de la Seine, a donné les résultats ci-après : 1<sup>o</sup> *pharmaciens des asiles* : juré titulaire, M. Thabuis (Vaucluse); jurés suppléants, MM. Maguin (Ville-Evrard), et

Requier (Villejuif); — 2<sup>e</sup> *pharmaciens des hôpitaux* : jurés titulaires, MM. Heret (hospice d'Ivry), Lutz (hôpital Saint-Louis), Bourgoin, directeur de la Pharmacie Centrale; jurés supplémentaires, MM. Guinœhet (Charité), Lafont (Cochin), Sammié-Moret (Enfants-Malades), Vialla (Bicêtre), Leidié (Necker); — 3<sup>e</sup> *pharmaciens de la ville* : juré titulaire, M. Yvon (7, rue de la Feuillade); jurés supplémentaires, MM. Vigier (12, boulevard Bonne-Nouvelle), Schmidt (24, boulevard du Temple), Champigny (29, rue de Clichy), Desnoy (17, rue Vieille-du-Temple).

. ASILES D'ALIÉNÉS DE L'ÉTRANGER. — *Décret restrictif contre l'admission des aliénés dans les asiles privés en Prusse.* — Le Comité central des Sociétés *médicales* d'arrondissement de Berlin a rédigé le manifeste suivant, le 19 octobre dernier :

Considérant ~~que~~ le décret ministériel du 19 janvier dernier relatif à l'admission ~~des~~ aliénés dans les asiles privés est propre au plus haut point à déterminer un conflit entre les médecins fonctionnaires et les *médecins* non-fonctionnaires; considérant en outre que non seulement ~~ce~~ décret lèse les intérêts matériels du public et des médecins praticiens, mais encore et surtout qu'il met en suspicion l'honorabilité et les capacités de ces derniers. La Société des médecins de la ville de Berlin (Friedrich-Wilhelm-Stadt, Berlin) invite instamment les chambres médicales à soutenir, résolument, les intérêts les plus légitimes des *médecins* praticiens contre ce décret.

Il sera de règle qu'un certificat basé sur l'examen du malade soit dressé par le *Physikus* ou le *chirurgien* du district (*Kreis*) où habite l'aliéné. Le certificat devra porter que le malade qu'il vise est aliéné, qu'il est atteint de telle ou telle forme d'aliénation mentale, et qu'il est nécessaire qu'il soit admis dans un asile d'aliénés. Si le malade en question a déjà été traité ou observé par un autre médecin pendant l'affection actuelle, on y joindra, s'il est possible, un rapport de ce dernier relatif à la genèse et à l'évolution de la maladie; ce rapport aura été présenté au *Kreisphysikus*<sup>1</sup> et il accompagnera le certificat. Dans les cas urgents, notamment quand l'aliéné constitue un danger public, son admission s'effectuera provisoirement de par la présentation d'un certificat détaillé et circonstancié de n'importe quel médecin diplômé, mais ce malade devra être examiné, dans les vingt-quatre heures qui suivront l'admission par le *physikus* du district où siège l'établissement. Dans les cas douteux, on pratiquera un nouvel examen à de courts laps de temps, et le *physikus* devra établir un certificat concluant au maintien de l'admission provisoire ou à l'immédiat élargissement.

<sup>1</sup> Le *Kreisphysikus* est le médecin d'arrondissement officiel de l'empire; il en est de même du chirurgien d'arrondissement (*Kreiswundarzt*). Voy. R. BLANCHARD : *Universités allemandes*, bureaux du Progrès médical; et P. LOYE, *Progrès médical*, n° 49, 1888.

Telle est la question brûlante qui a dû être soumise à la séance de novembre aux chambres médicales de la province de Brandebourg et du cercle de la ville de Berlin. Elle parviendra ensuite aux chambres médicales des autres provinces. A raison des motifs exposés, déjà adoptés par la Société psychiatrique de Berlin et la société médicale des districts gouvernementaux de Cologne et de Coblenz, il est à espérer, dit le rédacteur de la *Berlin. klin. Wochenschrift*, auquel nous empruntons cette nouvelle (voyez nos 45 et 46, p. 920 et 939) que la manière de voir consignée dans la rédaction précitée sera unanimement partagée.

ASSISTANCE DES ENFANTS IDIOTS. — Dans sa session d'août dernier, le conseil général de la Dordogne, sur la proposition de MM. les Drs Gadaud, Pourteyron, Clament, a émis un vœu tendant à ce qu'il soit créé des asiles spéciaux pour les enfants idiots et arriérés. Nous enregistrons cette nouvelle avec la plus vive satisfaction, car elle démontre que la réforme sur laquelle nous avons insisté tant de fois et dans bien des circonstances, a fini par fixer l'attention et finira par aboutir.

FACULTÉ DE MÉDECINE DE MONTPELLIER. — M. MAIRET, vient d'être nommé professeur de clinique des maladies mentales et nerveuses.

MÉDECINS ALIÉNISTES SÉNATEURS. — M. le Dr DONNET, médecin-directeur de l'Asile de Vaucluse, a été nommé sénateur de la Haute-Vienne et a donné sa démission de médecin-directeur à la date du 31 décembre.

REVISION DE LA LOI DE 1838 SUR LES ALIÉNÉS. — Dans la séance du 27 décembre, la commission de la Chambre des députés a nommé M. BOURNEVILLE, rapporteur.

<sup>1</sup> Voir *Progrès médical*, nos 43, 46 et 48.

AVIS A NOS ABONNÉS. — L'échéance du 1<sup>er</sup> janvier étant l'une des plus importantes de l'année, nous prions instamment nos abonnés de nous envoyer le plus tôt possible le montant de leur renouvellement. Ils pourront nous adresser ce montant par mandat-poste, en laissant à notre charge tous les frais d'expédition de ce mandat.

Nous leur rappelons que, à moins d'avis contraire, la quittance, augmentée des frais de recouvrement, leur sera présentée le 25 janvier. Nous les engageons donc, pour éviter ces frais, à nous envoyer de suite le montant de leur renouvellement.

Le rédacteur-gérant, BOURNEVILLE.

# ME CENTRALE SPI

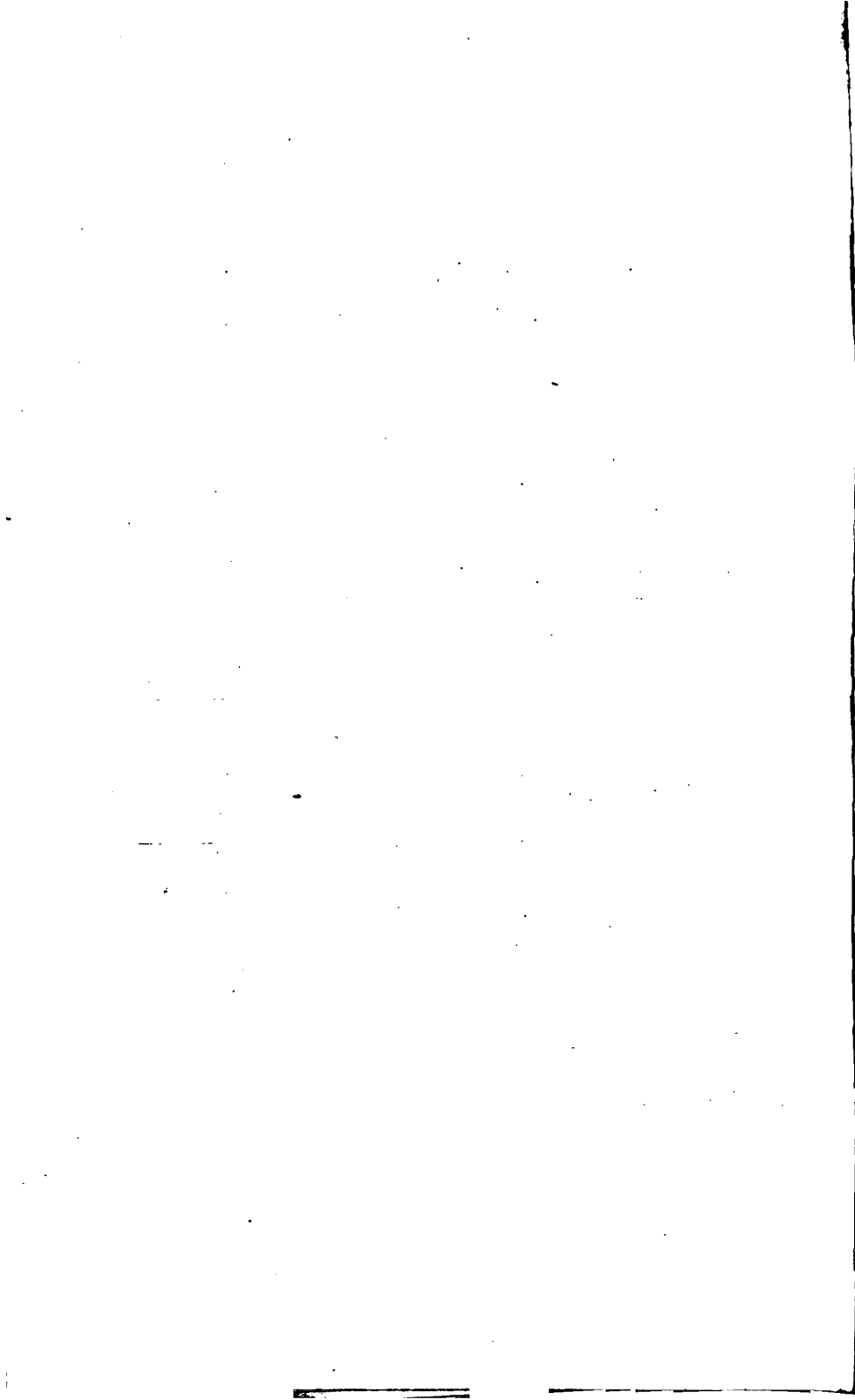
## ODE PARALYTIQUE

## IQUE

### SYMPTÔMES NÉGATIFS

sion.	Symptômes associés	ndrômes modiques.	Symptômes myatrophiques.	Symptômes céphaliques.
ète et brus- inférieurs érieurs.	Incontinences d'uri et de matières fécal Anesthésie.		Nuls.	Nuls.
ne et com- successive- ement, a') eur droit ; eur droit ; auche ; d')	Anesthésie. Parés vésicale et rectale.		Nuls.	Nuls.
que et com- res infé-	Anesthésie. Rétent d'urines et de matiè fécales. Fièvre légère		Nuls.	Nuls.





# ARCHIVES DE NEUROLOGIE

## ANATOMIE

### RECHERCHES SUR LA STRUCTURE DES CORDONS POSTÉRIEURS DE LA MOELLE ÉPINIÈRE DE L'HOMME ;

Par le Professeur N. POPOFF, de Varsovie.

Les cordons postérieurs de la moelle épinière de l'homme, présentant une région nettement séparée des régions voisines, se divisent, comme on le sait, en deux faisceaux : l'interne ou celui de Goll, qui se distingue par des fibres plus fines, adhère à la scissure postérieure et se détache nettement du faisceau externe de la partie cervicale, où sa limite extérieure, formée par une cloison de tissu conjonctif fortement développée, prend naissance au sulcus intermedius posterior (Bellingeri); le faisceau externe, dit faisceau de Burdach, occupe le reste des cordons antérieurs, touchant au bord interne de la corne antérieure et des racines postérieures.

Flechsigs<sup>1</sup>, d'après ses études du système nerveux central, selon la méthode du développement embryonnaire, confirme pleinement une telle subdivision. Au

<sup>1</sup> *Die Leitungsbahnen im Gehirn und Rückenmark des Menschen.* Année 1876.

moyen des coupes qu'il a pratiquées dans la moelle épinière des fœtus, à différentes époques d'évolution, il a trouvé que les cordons de Burdach (Grundbündel der Hinterstränge d'après Flechsig) se manifestent déjà dès la quatrième semaine de la vie intra-utérine; mais ce n'est que quatre mois plus tard que les fibres de ces faisceaux reçoivent leur enveloppe de myéline. Quant aux faisceaux de Goll, d'après Flechsig, ils ne se forment que beaucoup plus tard, au début du troisième mois, et ne se revêtent de myéline que vers l'issue du sixième ou au commencement du septième mois de la vie fœtale.

Le professeur Bechtereff<sup>1</sup>, continuant les recherches de Flechsig, se servant de la méthode perfectionnée de coloration de Veigert, a constaté que la division des cordons postérieurs sus-mentionnée manquait d'exactitude, ces derniers consistant de trois et non de deux faisceaux. Il se base sur le fait que les fœtus de cinq à six mois, dont les cordons postérieurs commencent à peine à se recouvrir de myéline, ne l'obtiennent pas sur toute l'étendue des cordes de Burdach, ainsi qu'on aurait pu le supposer, mais rien qu'à leur bord externe, le long de toute la limite interne des cornes postérieures jusqu'à la commissure postérieure. Une division de cette nature des faisceaux de Burdach était encore à observer chez des fœtus d'un développement plus avancé (au commencement du septième mois de la vie intra-utérine) dans les cordons postérieurs, où les faisceaux de Goll étaient encore dépourvus de myéline. Quand la portion antéro-externe contenait des

<sup>1</sup> *Ueber die Bestandtheile der Hinterstränge des Rückenmarks auf Grund der Untersuchung. Neurol. ihrer Entwicklung Centralb., 1885, n° 2.*

fibres dont l'enveloppe à myéline était déjà sensiblement développée, les faisceaux postéro-périphériques, contigus à ceux de Goll, offraient encore une couche de myéline mince et délicate. Bechtereff, à ce qu'il me paraît, rapporte le dépôt de myéline dans les cordons de Goll à une époque plus éloignée, que ne le fait Flechsig, généralement vers la fin du septième ou le commencement du huitième mois de la vie utérine.

Ayant étudié la structure du système nerveux central aussi d'après la méthode du développement embryonnaire<sup>1</sup> et fait des investigations sur la moelle épinière des embryons, principalement dans la seconde moitié de leur vie utérine, j'ai dû de mon côté

<sup>1</sup> Je durcis la moelle épinière dans une solution de 2 p. 100 de bichromate de potasse, les coupes furent obtenues à l'aide du microtome de Chanz et colorées d'après le procédé de Weigert. La moelle épinière d'un fœtus étant généralement très fragile, il est très difficile d'obtenir des couches minces, d'après la méthode adoptée de plonger des fragments de la moelle dans de la paraffine. C'est pourquoi le système d'immersion des morceaux dans de la celloïdine, employé actuellement au laboratoire du professeur Flechsig, à Leipzig, mérite d'être particulièrement noté, bien que ce mode soit assez compliqué. Il consiste en ce que les fragments de la moelle épinière, suffisamment durcis dans du bichromate de potasse, soient ensuite déposés dans de l'esprit-de-vin, où ils demeurent au moins vingt-quatre heures, et ensuite dans de l'alcool absolu coupé de moitié d'éther sulfurique, où on les conserve selon leur dimension de deux à quatre jours. Il est important de ne pas laisser ces morceaux trop longtemps dans ce mélange, vu qu'il dissout la myéline et par cela même rend l'examen ultérieur difficile. La formation d'un léger trouble autour de la préparation sert d'indice qu'il faut la retirer sans retard. La solution de la celloïdine dans de l'éther sulfurique, où la préparation est ensuite transférée, ne doit pas offrir une consistance plus forte que celle d'un léger sirop, où les morceaux de la moelle doivent rester de deux à quatre jours, pour être mis ensuite dans une solution plus dense, où ils demeurent de deux à trois jours, et, enfin, dans une solution des plus concentrées, où elles durcissent définitivement sous l'action de l'évaporation lente de l'éther. Les fragments fixés ensuite au moyen de celloïdine à des bouchons de bois se laissent aisément trancher et les coupes obtenues se distinguent dans ce cas par une solidité qui facilite toutes les manipulations suivantes.

L'huile de girofle, qui sert à éclaircir les coupes, dissout entièrement la celloïdine.

ratifier l'opinion de Bechtereff par rapport aux éléments constituant des faisceaux de Burdach, mais sur des coupes de la moelle épinière des fœtus plus développés, j'ai pu également me convaincre que les faisceaux de Goll ne reçoivent pas simultanément leur enveloppe à myéline. On a pu observer sur des coupes de la moelle épinière des embryons au neuvième mois

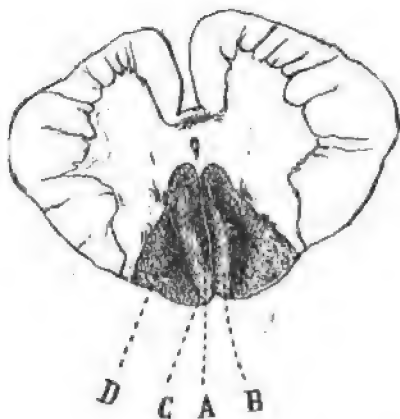


Fig. 3.

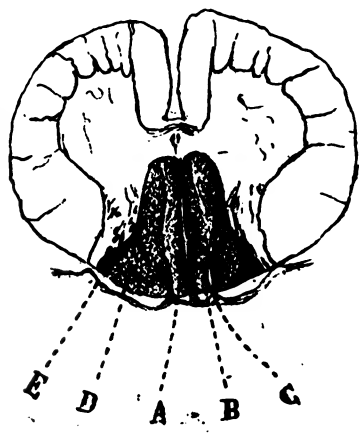


Fig. 4.

A, Septum postérieur. — B, La portion interne du faisceau de Goll. — C, La portion externe du faisceau de Goll. — D, Le faisceau de Burdach. — D' La portion postéro-périphérique du faisceau de Burdach. — E, La pie-mère.

de leur vie utérine, que les fibres des parties internes des faisceaux de Goll possédaient déjà une couche de myéline complètement formée, tandis que ceux de leurs parties externes, qui limitent les cordons de Burdach, en étaient encore presque dénués. Dans la partie cervicale de la moelle épinière, où les faisceaux de Goll sont les plus accentués, ce phénomène s'exprime avec encore plus de précision, d'autant plus que la présence de la cloison du tissu conjonctif sus-

mentionnée, servant de limite avec les faisceaux de Goll et à ceux de Burdach, donne la possibilité d'affirmer avec certitude, que les portions dépourvues de myéline font partie du territoire de faisceaux grêles (*fig. 3 et 4*).

Sur les coupes de la partie thoracique supérieure (P. III) de la moelle épinière, le tableau ci-dessus décrit est moins précis, bien qu'on puisse y observer que les parties des faisceaux de Goll avoisinant la scissure postérieure, possèdent une couche de myéline infiniment plus développée que les extérieures, quoique les limites de ces dernières soient beaucoup moins marquées.

J'ai pu constater, comme cela est indiqué plus haut, la même différence entre les portions externes et internes des faisceaux de Goll sur les coupes de la moelle épinière des embryons d'un âge comparative-ment moins avancé, à peu près au commencement du neuvième mois de la vie utérine, mais la limite externe des faisceaux de cordons de Goll, privés de myéline, ne tranchait pas assez sur les parties adjacentes de ceux de Burdach, dont la couche de myéline est encore plus mince que celle des parties antéro-externes, d'où il résulte que le tableau perd considérablement de sa clarté. Le motif de ce que les fibres des faisceaux de Goll ne se recouvrent pas simultanément de myéline, mais se partagent sous ce rapport en deux groupes, se trouve probablement dans la dualité de leur origine (*fig. 5, 6 et 7*).

Une partie des fibres, d'après Flechsig, part de cordons de Clark et de leur circonférence immédiate, se dirige d'avant et de dehors en arrière et au dedans et

atteint ainsi la région des faisceaux de Goll ; la seconde partie de fibres forme avant sa jonction à la substance blanche la partie intégrante de la commissure postérieure ; ces fibres émergent des cornes postérieures,

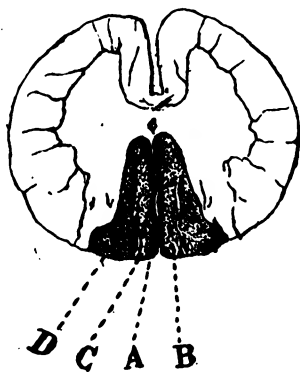


Fig. 5.

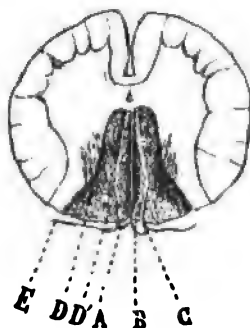


Fig. 6.

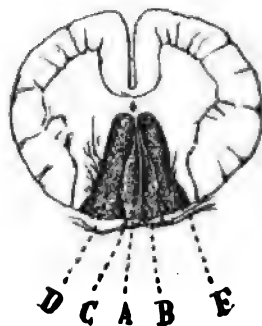


Fig. 7.

le long du bord antérieur des cordons postérieurs, elles pénètrent dans la commissure postérieure et ayant atteint la ligne médiane, changent brusquement de direction qui devient sagittale et arrivent au septum posterius. Le septum contient encore des fibres, pro-

venant, comme celles de la première partie, des cordons de Clark. J'ai pu constater sur mes préparations, que les fibres de la commissure postérieure étaient encore privées de la myéline, ou n'en avaient qu'une faible quantité, quand les fibres des cordons de Clark se distinguaient déjà par une enveloppe complètement développée, offrant le même volume que celles de la portion antérieure des faisceaux de Goll (*fig.* 5, 6, 7).

Me basant là-dessus, je suis enclin à croire que les fibres des faisceaux de Goll, qui débouchent des cordons de Clark, se trouvent dans l'intérieur même de ces faisceaux, tandis que les fibres de la commissure postérieure constituent la partie externe. Quant à l'extrémité de ces deux genres de fibres, il est évident qu'elles la trouvent simultanément dans le bulbe, dans les noyaux de faisceaux grêles.

---

## PATHOLOGIE NERVEUSE

---

### CONTRIBUTION A L'ÉTUDE DE L'ÉTIOLOGIE DU TABES;

Par le Dr L. MINOR,  
Privat-docent à l'Université de Moscou.

#### I. — SYPHILIS ET TABES.

La coïncidence excessivement fréquente du tabes avec l'existence de la syphilis dans le passé du malade a été reconnue par les médecins, grâce à une longue série d'observations consciencieuses et importantes et



par la voie de la statistique. Selon quelques auteurs, cette coïncidence se rencontre dans 90 p. 100 des cas de tabes<sup>1</sup>. Il n'est donc pas surprenant que, se basant sur ce fait, la plupart des neuropathologistes aient acquis la certitude de l'existence d'un rapport intime entre la syphilis et le tabes ; cette certitude est encore renforcée chez les neuropathologistes par de petites statistiques de cas de tabes dressées personnellement par chacun d'eux, statistiques qui sont relativement faciles à établir grâce à la fréquence de cette maladie. Parmi les statistiques de cette espèce, M. Moebius a parfaitement apprécié la juste valeur de celle des cas de tabes chez des femmes.

Et cependant, malgré cette masse de données statistiques, la question du rôle étiologique de la syphilis dans le tabes est loin d'être résolue, même en ce qui concerne le point capital, c'est-à-dire l'admission même de l'existence de ce rapport, et je ne crois pas me tromper en citant au nombre des auteurs qui sont loin d'être d'accord avec les conclusions de MM. Fournier, Erb et Strümpell, les noms d'autorités médicales comme MM. Charcot et Lancereaux, en France, Westphal en Allemagne et Nothnagel et Leyden à Vienne.

Vu cet état de la question, il nous semble que de nouvelles données statistiques, et surtout des données qui peuvent fournir de nouveaux points de départ pour la solution de cette question, ne peuvent être regardées comme superflues et inutiles pour l'éclaircissement de contradictions si fondamentales.

<sup>1</sup> Voir Strümpell. — *Neurol. Centralblatt*, n° 19, p. 439.

C'est en me fondant sur ce point que je me permets de présenter ici quelques données concises sur l'histoire de huit cas de tabes observés par moi sur des femmes pendant ces deux dernières années, soit dans ma clientèle privée, soit à l'hôpital.

## OBSERVATION I.

M<sup>me</sup> A. S..., cinquante ans. Tomba malade à l'âge de trente-huit ans environ. Chronologiquement, les premiers symptômes furent des constipations et, de temps à autre, des rétentions d'urine; à l'âge de quarante et un ans, se produisirent des accès ressemblant à des crises gastriques; l'année suivante, un vacillement à yeux clos; à quarante-cinq ans, douleurs lancinantes dans les jambes et hyperesthésie cutanée très prononcée; la même année, arthropathies tabétiques caractéristiques accompagnées de vomissements violents et d'un redoublement des douleurs lancinantes.

En 1886, outre les phénomènes indiqués plus haut, j'ai constaté l'absence du réflexe rotulien dans une jambe (dans l'autre l'examen était impossible à cause de l'arthropathie). Force normale dans les membres inférieurs; diminution notable de la sensibilité, tant dans les parties profondes des articulations atteintes qu'à la surface des jambes (dans ces dernières, la sensibilité à la température et la sensibilité farado-cutanée ont surtout baissé). Myose très prononcée dans les deux yeux et symptôme d'Argyl-Robertson.

*Antécédents.* — Il n'a pas été possible de trouver d'hérédité de famille. A l'âge de vingt-deux ans et en parfait état de santé, la malade épousa un ivrogne atteint peu avant le mariage de syphilis; plus tard, la malade eut des maux de gorge, fut atteinte d'ulcères dans le pharynx, mais, à part cela, elle ne peut indiquer aucun autre symptôme qu'on puisse rattacher à une infection syphilitique antérieure.

## OBSERVATION II.

A. S..., trente ans, femme de chambre, célibataire; a eu un enfant. Entrée le 20 octobre 1885, à l'hôpital pour les ouvriers, section de la Basmannafä. Une année et demie avant d'être admise à l'hôpital, la malade souffrait de froid et de douleurs lancinantes dans les jambes, et d'une sensation de ceinture très marquée. Plus tard parurent encore un engourdissement dans les fesses et les reins et un vacillement à yeux clos. De temps à autre,

les douleurs lancinantes étaient accompagnées de vomissements de masses bilieuses et de masses acides. Pendant son séjour à l'hôpital, la malade fut atteinte à plusieurs reprises de diplopie.

*Etat actuel* (examen fait par moi, en août 1887). — Outre les symptômes déjà indiqués, la malade présente les suivants : affaiblissement de l'ouïe dans les deux oreilles ; myose marquée et symptôme d'Argyll-Robertson ; de plus, certaine faiblesse dans le bras droit remarquée depuis peu ; ataxie très prononcée dans les membres inférieurs pendant la marche et pendant les mouvements au lit. Lorsqu'elle ferme les yeux, la malade tombe à l'instant. Force des jambes parfaitement normale ; pas d'atrophie.

Sensibilité à la douleur très diminuée, surtout à la plante des pieds où une piqûre lui fait l'effet d'un simple contact. Retard dans la transmission des sensations et polyesthésie (S. ressent deux ou trois fois la même piqûre). Confusion dans l'estimation de la place où se produisent les sensations tactiles (elle prend souvent la jambe gauche pour la droite et *vice versa*). Sens musculaire assez normal. Réflexes rotuliens totalement abolis dans les deux jambes. (Je crois nécessaire de faire remarquer que tous les examens ont été faits dans ces huit cas avec beaucoup de soin et par moi-même, les réflexes rotuliens, dans les huit cas, ont été examinés soit simplement, soit par le procédé de Jendrassik).

Je ferai remarquer un fait intéressant survenu dans le cours de la maladie : c'est une amélioration considérable dans les douleurs lancinantes après un état de fièvre assez aigu que la malade eut à supporter pendant son séjour à l'hôpital (à en juger par les remarques du médecin qui la soignait alors, il s'agissait probablement d'une érysypèle de la face).

*Antécédents.* — Les parents, les frères de la malade jouissent tous d'une santé excellente ; une de ses sœurs était autrefois anémique, mais actuellement elle se porte bien. La malade n'a ni abusé, ni même usé de boissons alcooliques ; elle ne se souvient pas d'avoir jamais été atteinte de quelque affection nerveuse ou de quelque autre maladie grave.

Il y a dix ans, elle eut des ulcères aux organes génitaux après le coït ; les médecins y reconnurent la syphilis et la malade entra à l'hôpital de la Miassnitzkaja (réservé spécialement aux syphilitiques). Elle y fut soignée au moyen de frictions mercurielles, but une décoction et se fit des injections dans le vagin, « parce que, dit-elle, il y avait irritation dans la matrice ». Une année plus tard, renouvellement de la maladie (éruptions sur tout le corps) : elle rentra à l'hôpital des syphilitiques, y passa trois semaines et, à l'expiration de ce terme, en sortit soulagée. Depuis ce moment apparurent et disparurent de temps en temps des ulcères sur les grandes lèvres et pendant longtemps la tête fut couverte de croûtes. Quatre ans après l'apparition de cette maladie, S... ressen-

tit de violents maux de tête qui durèrent environ une année, puis tout alla bien jusqu'au moment où se déclara l'affection dont elle est actuellement atteinte.

## OBSERVATION III.

A. J..., paysanne, trente-cinq ans, environ, entra le 31 mars 1887 à l'hôpital pour les ouvriers, section de la Yausa, et en sortit le 10 mai de la même année. Souffre, depuis un an, d'après son dire, d'un malaise dans les jambes et depuis trois mois ne le sent qu'à grand-peine.

*Etat actuel.* — Ozène prononcée (syphilitique?), voix rauque. Vue affaiblie dans l'œil gauche (il n'a pas été fait d'examen ophtalmoscopique); paralysie presque complète dans la région du nerf oculomoteur de l'œil gauche; ptosis, strabisme divergent, absence des mouvements en haut, en bas et en dedans; les autres nerfs crâniens et les extrémités supérieures sont dans un état normal. Dans les jambes, douleurs lancinantes et térébrantes, sensation subjective de rigidité. Quand on exerce des mouvements passifs on peut constater une flaccidité complète de toutes les articulations. Sensation de froid et engourdissement dans la plante des pieds. Parmi les diverses espèces de sensibilité, la plus atteinte est le sens musculaire (la malade ne peut se rendre compte de la position d'un membre dans l'espace); les autres espèces de sensibilité n'ont que peu souffert. La malade peut à peine se tenir debout avec les yeux ouverts; elle tombe dès qu'elle les ferme. Quoique *la force soit parfaitement intacte dans les jambes*, la malade peut à peine marcher quand on la soutient sous les bras, et cela, grâce à *une ataxie typique très forte*. Les réflexes rotuliens sont abolis dans les deux jambes.

*Antécédents.* — La malade est mariée. Sept ans avant l'apparition de la maladie, le mari attrapa la syphilis avec une autre femme; peu de temps après, la malade vit apparaître des ulcères aux organes génitaux et sur le corps se produisit une éruption qui dura deux mois. Dès 1882, la malade ne fut pas atteinte d'autres symptômes morbides. Pas d'abus de spiritueux, pas de refroidissements. Malgré un interrogatoire minutieux, le sujet ne peut indiquer aucune cause héréditaire.

## OBSERVATION IV.

H. P..., cuisinière, quarante ans. Mariée depuis vingt ans. Entra le 21 mai 1887 à l'hôpital des ouvriers, section de la Yausa. Malade depuis trois mois, à ce qu'elle dit.

*Etat actuel.* — Douleurs très vives dans les deux épaules, surtout la nuit. Dans les membres inférieurs, douleurs lancinantes sur le parcours du nerf sciatique ; ces douleurs se firent d'abord sentir dans la jambe droite seulement ; parfois douleurs fulgurantes et térébrantes dans le bras *droit* ; douleurs et lourdeur dans le creux de l'estomac, parfois, nausées et vomissements. Constipations persistantes ; pas de règles depuis plus de deux ans. Organes intérieurs normaux. En ce qui concerne les nerfs crâniens, je relèverai le fait que la réaction à la lumière et la conservation des yeux sont intactes. Depuis un mois, l'ouïe et l'odorat se sont affaiblis. Dans les membres supérieurs, il faut remarquer l'absence complète du réflexe du tendon du muscle triceps dans le bras *droit* et la conservation de ce réflexe dans le bras gauche (les articulations des deux coudes sont normales). La démarche qui, lorsque les yeux sont ouverts, semble parétique, devient, quand ils sont clos, ataxique, surtout en ce qui concerne la jambe gauche et la malade chancelle ; le même fait se remarque lorsque la malade, couchée dans son lit, remue les jambes ; elle ne peut arriver à poser son talon gauche sur son genou droit et ne peut pas non plus exécuter les divers mouvements que, dans le but de faire ressortir l'ataxie, nous lui avons dit de faire. *La force musculaire des jambes est intacte.* La sensibilité, en toutes ses branches, semble normale. Les réflexes rotuliens manquent absolument dans les deux jambes.

*Antécédents.* — Le père et la mère de la malade étaient parfaitement bien portants ; la malade a accouché à terme, de 12 enfants, dont 4 sont vivants. Elle fut infectée de la syphilis, en 1884 : ulcères aux organes génitaux, éruption sur la peau, maux de gorge et chute du nez. Elle fut soignée à l'hôpital. Peu de temps après une guérison apparente, elle devint enceinte et fit une fausse couche. Depuis lors, pas de règles ; la malade nie tout abus de spiritueux, refroidissements, etc.

## OBSERVATION V.

C. J..., trente-cinq ans, dévideuse dans une fabrique de drap, célibataire, entra à l'hôpital de la Yausa, le 28 octobre 1886. Se sent malade depuis deux ou trois mois au plus ; ressentit d'abord des douleurs térébrantes dans les fesses et les reins et des douleurs déchirantes dans les jambes ; dans ces dernières, se fait remarquer une sensation d'engourdissement et des fourmillements ; quand elle marche, la malade a sous les pieds l'impression d'un tapis moelleux.

*Etat actuel.* — Comme désordres dans les organes internes, nous ne relèverons que la descente de l'utérus. Dans l'œil droit,

strabisme divergent d'ancienne date et leucome (d'origine traumatique); dans l'œil gauche, myose prononcée et symptôme d'Argyl-Robertson. L'examen ophtalmoscopique, fait par notre honorable confrère, M. le Dr K. Adelheim, démontre dans cet œil l'état normal des papilles des nerfs optiques.

Les bras sont normaux; dans les extrémités inférieures, la force musculaire est parfaitement intacte (contractilité électrique normale, absence complète d'atrophie), démarche ataxique typique très prononcée lorsque les yeux sont ouverts; quand elle les ferme, la malade tombe. La jambe gauche est la plus atteinte; dans la droite, la sensibilité tactile a beaucoup diminué dans la région du nerf cutaneus lateralis, du nerf ilio-inguinalis, du nerf cutaneus posterior et dans la peau des fesses, où elle est réduite à zéro. Hyperesthésie dans la jambe droite; dans la gauche, anesthésie tactile dans la région du nerf cutaneus posterior. Anesthésie, mais moins prononcée dans la fesse gauche; dans les endroits indiqués, et dans les deux jambes, analgésie; une piqûre fait l'effet d'un simple attouchement et il y a retard dans la transmission des sensations. La sensibilité à la pression est très émoussée dans les deux membres inférieurs et est presque réduite à zéro dans la région des nerfs sciatiques. Exagération marquée de la sensibilité au froid dans les deux jambes. Les réflexes rotuliens manquent absolument.

*Antécédents.* — La malade ne peut évoquer aucune hérédité nerveuse, nie tout abus de spiritueux, refroidissement, etc. Il y a douze ans, fut atteinte de la syphilis et soignée à l'hôpital de la Mianitzskaïa (pour les syphilitiques).

## OBSERVATION VI.

M<sup>me</sup> \*\*\*, Juive, cinquante ans, ressentit il y a quatre ou cinq ans de très violentes douleurs « rhumatismales » dans les jambes. Bientôt après l'apparition de la maladie, l'absence du réflexe rotulien fut constatée par les médecins.

*ÉTAT ACTUEL.* — Dans les jambes douleurs lancinantes terribles ne permettant pas à la malade ni d'être assise, ni d'être couchée, ni de manger, ni de dormir. Myose et symptôme d'Argyl-Robertson dans les deux yeux. Ataxie lors des mouvements des jambes, la malade étant au lit; cette dernière tombe lorsque, étant debout, elle ferme les yeux. Force des muscles excellente. Contractilité électrique normale. Sensibilité très exagérée dans les membres inférieurs et la moitié inférieure du tronc, mais, par endroits, îlots d'anesthésie complète. Sensibilité à la douleur et à la pression particulièrement diminuée. Hyperesthésie au froid. La malade ne sent pas les objets chauds appliqués aux endroits atteints d'anes-

thésie. Sens musculaire aboli. L'urine et les excréments s'échappent souvent involontairement; il est probable que cela provient surtout de l'anesthésie de la muqueuse du canal urinaire et du rectum. Dans les deux jambes, absence totale des réflexes rotuliens.

*Antécédents.* — La malade, d'excellente constitution, nie absolument toute hérédité dans la famille; les conditions de sa vie ont toujours été bonnes. Impossible de trouver dans sa vie des refroidissements, excès de travail ou phases particulières, ni abus, ni même usage de spiritueux. Etant très bien portante a épousé un homme jouissant aussi d'une excellente santé et en a eu de robustes enfants. Douze ans avant la maladie actuelle, le mari de la malade reçut la syphilis d'une autre femme, se soigna attentivement et régulièrement, mais se plaignait cependant fréquemment, encore maintenant, de diplopie et de ptosis passagère dans un œil. Il transmit la maladie à sa femme, ce qu'il me déclara lui-même. Bientôt après des spécialistes reconnurent chez elle la syphilis, la traitèrent au moyen de frictions mercurielles et plus tard, l'envoyèrent à Teplitz. Elle parut guérie, mais dans la suite fit, semble-t-il, deux fausses couches. Depuis ce moment jusqu'à la maladie actuelle, rien de particulier.

#### OBSERVATION VII.

M<sup>me</sup> N..., Russe, cinquante-sept ans, dans la quarante-septième année de sa vie, ressentit des douleurs « tiraillantes » dans les membres inférieurs, « comme si les nerfs se tendaient et se relâchaient ». Ces douleurs ont persisté jusqu'à maintenant, sont devenues plus fréquentes et durent plus longtemps. En septembre 1882, se déclara une ataxie qui se développa si rapidement que, depuis lors, la malade est alitée.

*ÉTAT ACTUEL.* — La malade a excessivement maigri, mais cependant la force est normale dans les bras comme dans les jambes. Contractilité électrique intacte. Ataxie très prononcée dans les mouvements au lit. Se tient debout tant bien que mal et en vacillant lorsque les yeux sont ouverts et tombe dès qu'elle les ferme. Myose spinale et symptôme d'Argyl-Robertson dans les deux yeux; par places, plaques d'anesthésie dans les jambes (algésie surtout); dans d'autres endroits, au contraire, hyperesthésie. Dans les membres supérieurs, sensation d'engourdissement dans les trois derniers doigts et du côté cubital des deux bras. On peut y observer, même objectivement, une anesthésie incomplète.

Ces derniers temps, se sont fait sentir de temps à autre des douleurs lancinantes dans la moitié gauche du visage, et parfois des accès d'engourdissement complet dans toute la face, à ce que dit la malade; chaque crise est accompagnée d'un trismus qui dure jusqu'à dix minutes.

J'ai assisté à l'un de ces accès; j'ai pu constater une anesthésie totale dans la région des deux nerfs trijumeaux et un trismus très violent qui passa au bout de trois ou quatre minutes après l'introduction derrière les joues d'une petite quantité d'eau avec des gouttes de valériane et une friction énergique opérée sur les deux joues, dans la région des masséters. La malade craint excessivement ces attaques. Catarrhe très violent de la vessie avec rétention de l'urine; grâce à ce dernier phénomène, le docteur qui la soignait auparavant lui apprit à introduire elle-même son cathéter, ce qu'elle fait maintenant au moindre désir d'uriner, c'est-à-dire trois fois au moins par jour; il est bien possible que le catarrhe de la vessie en soit le résultat. Les accès de douleur dans la région de la vessie rappellent tout à fait les crises vésicales; la malade a ressenti en ma présence des douleurs ressemblant beaucoup aux crises néphrétiques. Réflexes rotuliens abolis dans les deux jambes.

**Antécédents.** — La patiente appartient à la classe aisée. Son père est mort, déjà âgé, d'une affection pulmonaire; sa mère, d'une hydropisie. Pas de maladie nerveuse dans la famille. La malade s'est toujours bien portée, n'a pas eu de refroidissement et ne buvait pas; elle s'est mariée à l'âge de vingt-sept ans et a eu une fille. Elle a été en parfaite santé jusqu'à l'âge de trente-neuf ans; il n'y a que deux ans qu'elle a commencé à se plaindre de douleurs dans le dos. A l'âge de trente-neuf ans, elle acquit une syphilis très grave, ce qui fut constaté par des spécialistes. Entre autres symptômes, je relèverai des ulcères aux organes génitaux, des condylomes à l'anus, une éruption sur la peau, des ulcères dans la bouche et la gorge, sur la langue, des croûtes (*rupia syphilitica*) à la plante des pieds et dans la paume de la main, couronne de Vénus au visage, etc.

Grâce à l'opiniâtreté de la maladie, un traitement très énergique fut suivi pendant deux ans et se termina au Caucase par une série de bains sulfureux et des frictions mercurielles. Depuis ce temps jusqu'à l'âge de quarante-neuf ans, moment où apparurent les douleurs « tiraillantes » dans les jambes, la malade ne se plaignit de rien.

#### OBSERVATION VIII.

M<sup>me</sup> Z..., Juive, trente-six ans. En 1883, ressentit pour la première fois dans les jambes de violentes douleurs lancinantes typiques qui durent encore maintenant; de temps à autre, elle commença à remarquer que l'urine s'échappait involontairement pendant la marche.

**ÉTAT ACTUEL.** — Outre les symptômes que nous venons d'indiquer, nous remarquons chez la malade: myose prononcée et



symptôme d'Argyl-Robertson dans les deux yeux ; lorsque les yeux sont fermés, léger vacillement et peut-être légère apparence d'ataxie ; à part cela, elle marche bien. Quelquefois elle ressent dans les jambes, en même temps que les douleurs lancinantes, des tiraillements ayant le caractère de crampes. Extrémités supérieures normales. Dans les hanches, et en partie dans la peau du dos, plaques d'hyperesthésie, et paresthésies de divers genres. Dans les deux jambes, analgésie extrême, retard dans la transmission des sensations. La sensibilité à la température est aussi très affaiblie, la malade sent à peine le contact des objets chauds. Force dans les jambes excellente. Réflexes rotuliens totalement abolis.

*Antécédents.* — La malade appartient à la classe aisée de la société ; l'interrogatoire le plus minutieux ne fait découvrir aucune trace d'hérédité morbide dans la famille. Le père de la malade, qui a soixante-quinze ans, est en excellent état de santé ; sa mère est morte à l'âge de soixante-deux ans. Elle ne s'est jamais plainte de refroidissement ; abus d'aucune espèce et, en particulier, pas d'abus de spiritueux.

Il y a quinze ans, étant en bonne santé, elle épousa un homme également bien portant et en eut un enfant robuste et sain ; un an et demi plus tard, elle accoucha de nouveau d'un enfant en bonne santé, qu'elle nourrit elle-même ; en même temps elle engagea une bonne pour l'enfant ; vers la fin de l'allaitement, elle s'aperçut tout à coup qu'un ulcère s'était formé sur le mamelon de son sein droit. En même temps (la malade ne se souvient pas si cela apparut avant ou après), on constata chez l'enfant des condylomes situés à l'anus. Le médecin à qui elle s'adressa, lui annonça, qu'elle et son enfant étaient atteints de syphilis ; à ce qu'elle dit, l'examen minutieux des organes génitaux ne fit constater aucun vestige d'infection ; ce ne fut qu'un mois après l'apparition de l'ulcère au sein que parurent des ulcères aux grandes lèvres. Les médecins la traitèrent de la syphilis (quoique la malade dise qu'elle était parfaitement exempte d'éruption, d'inflammation des amygdales, de douleurs dans la gorge et autres symptômes). Trois mois après la guérison apparente de la malade, cette dernière devint enceinte ; dans le septième mois de la grossesse, elle mit au monde un enfant vivant qui mourut au bout d'une semaine ; quelques mois plus tard, nouvelle grossesse et avortement dans le troisième mois ; six mois après, elle devint de nouveau enceinte, mais malgré les plus grandes précautions (elle resta alitée presque tout le temps), elle avorta encore, dans le sixième mois de la grossesse. Enfin, elle fit une quatrième et dernière fausse couche, au sixième mois également. Depuis ce moment, elle n'enfante plus, il est difficile d'en dire la raison exacte, la malade recourant mais depuis lors à divers moyens pour éviter la grossesse.

En 1881, la malade se rendit au Caucase, où elle se soigna par

des frictions mercurielles et des bains sulfureux. Depuis l'époque de sa dernière fausse couche environ, la malade commença à souffrir de constipations opiniâtres persistant parfois toute une semaine ; dans le but de se débarrasser de cette pénible affection, elle se rendit à Franzensbad et à Marienbad, et c'est à son retour, en 1883, qu'elle ressentit les premières douleurs lancinantes.

Tel est le petit groupe de femmes atteintes du tabes que j'ai eues (et que j'ai en partie encore) sous ma surveillance dans le courant des deux dernières années. Outre ces cas, je n'en ai observé qu'un seul autre, observation suivie d'autopsie ; dans ce cas aussi l'infection syphilitique était indubitable ; je me réserve de parler ailleurs de ce cas. Quant à la collection que j'ai décrite, il est vrai qu'elle n'est pas considérable ; mais, à mon avis, elle n'en est pas moins instructive.

Pour ce qui se rapporte à l'exactitude du diagnostic du tabes dans les cas décrits plus haut, c'est à peine s'il peut naître le moindre doute après la lecture du résumé concis de la description de ces maladies ; parmi toutes mes malades, il n'y en avait pas une seule qui présentât les symptômes douteux que l'on regarde actuellement trop fréquemment, et souvent mal à propos, comme le tabes incipient ; toutes étaient visiblement et sans doute possible atteintes de tabes. Je n'aurais pas regardé l'abolition du réflexe rotulien, remarquée chez tous les sujets, comme un argument suffisant pour le diagnostic du tabes, puisque comme on le sait, ce phénomène s'observe dans une quantité d'autres tableaux pathologiques. Dans les cas décrits, le diagnostic a toujours été basé sur l'ensemble des symptômes : il suffit de rappeler que, d'après les résumés des histoires des maladies, il

n'y avait d'amyotrophie dans aucun des huit cas; la contractilité électrique était partout normale; dans tous les huit cas, se rencontraient les caractéristiques douleurs lancinantes et déchirantes et parfois aussi d'autres désordres subjectifs de la sensibilité; presque dans tous les cas se rencontraient aussi, à différents degrés, les désordres objectifs de la sensibilité (anesthésie et hyperesthésie) qui sont si caractéristiques en ce qui concerne le tabes.

Dans sept cas sur huit, il y avait vacillement visible lorsque les yeux étaient fermés et dans six cas, il y avait une ataxie fortement prononcée. Dans le premier cas où, semble-t-il, il n'y avait pas d'ataxie, le vacillement à yeux clos se retrouvait. Dans six cas il y avait symptôme d'Argyl-Robertson très marqué et myose spinale. Dans un cas (le troisième), il y avait paralysie du nerf oculo-moteur; dans un cas, arthropathie tabétique.

Faut-il encore ajouter que les cas que nous avons étudiés dans notre clientèle privée ont été observés, soit avant moi, soit en même temps que moi, par d'autres spécialistes de Moscou et de l'étranger et que tous, sans exception, ont reconnu dans ces cas-là l'existence du tabes?

Passons maintenant à la question qui nous intéresse tout particulièrement dans cette étude; c'est-à-dire l'étiologie. Dans tous ces cas, cette dernière a été étudiée aussi minutieusement que possible, sans aucun désir de trouver à tout prix la syphilis et, nous pouvons dire que le résultat de ces recherches est éloquent, malgré le petit nombre de ces observations. Tandis que dans aucun cas il n'a été trouvé ni abus de

spiritueux (il est du reste presque impossible de répondre de l'abstinence complète des sujets traités à l'hôpital), ni refroidissement; tandis que dans tous ces cas (nous attirons particulièrement l'attention sur ce point), l'hérédité nerveuse était niée ou impossible à retrouver, dans sept cas sur huit (c'est-à-dire plus de 87 p. 100 nous avons trouvé l'existence indubitable de la syphilis dans l'anamnèse et dans le premier cas, elle était au moins très probable.

Outre l'aveu spontané des malades et l'interrogatoire détaillé que je leur ai fait subir sur les symptômes qui les avaient frappés et sur le mode de traitement, nous pouvons ajouter que dans les cas VI, VII et VIII, la syphilis a été constatée par des médecins spécialistes, que les cas II et V ont été soignés à l'hôpital pour les syphilitiques (Miasnitskaïa), et que dans les cas II, les signes de l'infection syphilitique existaient encore en même temps que le tabes.

Pour résumer, nous répétons que, de même que dans aucun des cas il ne pouvait y avoir de doute sur l'existence du tabes, à notre avis du moins, de même dans sept cas sur huit, il ne pouvait y avoir l'ombre d'un doute sur l'existence antérieure de la syphilis.

L'âge de mes malades était, par ordre descendant : cinquante ans (deux cas), quarante-neuf, quarante, trente-six, trente-cinq (deux cas) et trente ans. Par conséquent, le tabes commença chez elles entre la trentième et la cinquantième année. Le temps écoulé entre l'infection syphilitique et l'apparition du tabes était : dans un cas de trois ans; dans un cas de sept ans; dans un cas, de huit ans, dans un cas, de neuf ans; dans un cas, de dix ans; dans deux cas, de douze

ans et dans un cas de seize ans. Par conséquent, les signes de tabes visibles pour les malades se sont produits entre la troisième et la seizième année après l'infection.

La question du rapport entre la syphilis et le tabes a été étudiée avec tant de minutie pendant ces dernières années et on a rassemblé tant de données statistiques, que la comparaison des petits détails de ma statistique avec ceux des cas de tabes observés chez des hommes et des femmes et déjà décrits dans la littérature, peut à peine être de quelque utilité.

L'importance de ma petite collection découle clairement de ce qui précède et il est indubitable que *mes huit cas de tabes témoignent en faveur du rapport qui doit exister entre le tabes et la syphilis*. Je ne sais pas si j'ai le droit d'affirmer aussi catégoriquement, en me basant sur mes observations, que l'hérédité ne joue aucun rôle dans le développement du tabes et d'attaquer ainsi l'opinion de ceux qui accordent une si grande importance à ce rôle de l'hérédité dans l'évolution du tabes. Je crois que je ne puis le faire par la raison que les données négatives ont toujours moins de valeur que les données affirmatives.

Le fait que les malades que j'ai soignées à l'hôpital pour les ouvriers n'aient toute hérédité nerveuse, ne peut être pour moi une preuve suffisante de l'absence complète de cette hérédité, et cela en raison du niveau intellectuel peu élevé de cette classe de malades, et à cause du peu de renseignements que ces malades peuvent fournir sur l'état de santé, non seulement de leurs frères et sœurs, mais encore de leurs père et mère. Mais ce qui est beaucoup plus éloquent, c'est le

fait que les sujets pris dans ma clientèle privée ont nié toute hérédité nerveuse ; leurs dépositions doivent absolument être prises en considération dans la question du rôle de l'hérédité dans le tabes. Comme nous l'avons fait voir, nos observations ne parlent pas du tout en faveur de ce rôle ; il me semble au contraire (en vertu de quelques considérations dont le lecteur prendra connaissance plus loin), qu'elles parlent contre l'importance particulière de l'hérédité dans le tabes

Ce n'est qu'en s'appuyant sur ces cas que même les données négatives au sujet de l'hérédité fournies par les malades soignées à l'hôpital acquièrent un certain poids.

Outre l'importance que cette petite collection peut avoir en tant qu'adjonction à la statistique des cas de tabes chez des femmes, je me permettrai d'y relever encore un fait, savoir que deux de mes malades, atteintes de tabes, étaient des juives appartenant à la classe riche de la société.

Dans ces deux cas il n'y avait absolument pas d'hérédité nerveuse ; il ne pouvait être question d'abus de spiritueux (abus qui, on le sait, est excessivement rare chez les juifs) ; il n'y avait influence ni de refroidissement ni de travail excessif, mais par contre l'existence de la syphilis dans l'anamnèse des deux cas était indubitable. Ce fait m'a conduit à l'idée de l'importance des différences de nationalité dans l'évolution du tabes.

En examinant la littérature au sujet des tableaux étiologiques dressés par divers auteurs, nous voyons que ces derniers ont pris en considération les données les

plus diverses pour arriver à résoudre la question de l'étiologie du tabes. Au premier plan figure la syphilis chez les malades; on compare la fréquence de la syphilis dans l'anamnèse d'autres maladies, dans la phthisie, par exemple; on prend en considération la syphilis héréditaire (voir le beau cas de Strüempell, dans la *Centralblatt* de Mendel, 1888, n° 5); puis vient la question du sexe (ici se rattache la statistique du tabes chez les femmes), la position sociale, les conditions de famille (on peut rattacher ici les cas de l'apparition simultanée du tabes chez le mari et la femme — tous deux syphilitiques — que vient de décrire Strüempell), l'âge (par exemple, le cas de Berger : tabes chez un vieillard de soixante-dix ans, atteint peu auparavant de la syphilis), la profession, les fatigues de la vie militaire, les excès vénériens, l'hérédité (très important travail de Ballet et Landouzy). Quelques-uns vont même, dans la question de l'étiologie du tabes et de la paralysie progressive, qui s'y rattache si intimément, jusqu'à discuter sur l'influence du thé, du tabac, de la station fréquente vers un poêle chauffé, le dos étant appuyé au poêle.

Cependant, je n'ai trouvé nulle part dans les statistiques ni les réflexions ni même une mention au sujet de la nationalité des individus examinés; et pourtant il me semble que c'est une question intéressante. En effet, si nous faisons une analyse critique de mes deux cas de tabes chez les juives, nous devons bon gré mal gré nous y arrêter. A peine pourrait-on trouver dans toute l'Europe un peuple chez lequel la syphilis se rencontre comparativement aussi rarement que chez les Juifs; ce fait nous semble au moins vrai

pour la Russie où les juifs vivent en général assez à part et ont conservé leurs traditions religieuses et nationales. Les Juifs qui habitent la région orientale de l'Allemagne et de l'Autriche offrent les mêmes particularités, se distinguant en cela d'une manière assez marquée des Juifs français, par exemple, qui, grâce à certaines conditions particulières, se sont presque assimilés à la population ambiante, du moins en ce qui concerne le genre de vie.

Quant aux femmes juives, il est indubitable que la syphilis est chez elles un fait rare. D'un autre côté, à peine pourrait-on trouver une autre nationalité dans laquelle l'hérédité nerveuse soit aussi fréquente qu'elle l'est chez les Juifs. Etant donnés ces deux faits, je n'ai pu ne pas être frappé du cas de mes deux Juives atteintes de tabes, cas dans lesquels *l'hérédité nerveuse n'existait justement pas, mais dans lesquels la seule affection grave formant époque dans les antécédents des malades, était la syphilis.*

Ayant fixé mon attention sur ce point et examiné mes notes sur les malades que j'avais soignés, je suis arrivé à la persuasion que sur un nombre égal d'individus russes et juifs atteints de maladies nerveuses, le nombre des juifs frappés de tabes ou de paralysie progressive était considérablement moindre que celui des Russes atteints des mêmes affections.

Voulant être encore plus exact dans mes conclusions, j'ai dressé une petite statistique d'après mon journal en ne prenant, pour plus d'exactitude, que les cas dont il était dit « la syphilis a existé sans faute » ou « il n'y a absolument pas eu de syphilis » ; quant aux cas où la syphilis était indiquée comme très douteuse



et ceux dans lesquels il n'en était pas parlé, je ne les ai pas pris en considération ; j'ai marqué d'un signe particulier ceux où la syphilis était probable. Grâce à la sévérité que j'ai ainsi apportée dans ce choix, je n'ai pu prendre dans mon journal que 383 sujets atteints d'affections nerveuses, se divisant en 260 Juifs et 123 Russes.

Les données et le p. 100 que j'ai trouvés par cette étude m'ont frappé et ce résultat me semble tellement réussi que je dois croire que dans ce rapport le hasard joue probablement un certain rôle. Voici les faits fournis par ma statistique :

Sur 260 Juifs, il y avait 5 hommes et 3 femmes atteints indubitablement de la syphilis, c'est-à-dire 3,07 p. 100. Si l'on ajoute à ce chiffre, 3 cas, dans lesquels la syphilis était très probable (avec chancre seulement), nous aurons 11 syphilitiques, soit 4,23 p. 100.

Sur 123 Russes, il y avait 20 personnes atteintes sans doute possible de la syphilis, soit 16,2 p. 100. Si l'on y ajoute encore 6 cas dans lesquels la syphilis était très probable (avec chancre seulement), nous aurons 26 personnes syphilitiques, soit 21,1 p. 100.

Ainsi par ce p. 100 tiré de ma clientèle privée, nous voyons qu'en chiffres ronds, la syphilis était cinq fois plus fréquente chez les Russes que chez les Juifs.

Sur 260 Juifs, 2 cas seulement de tabes, soit 0,7 p. 100 (un homme et une femme).

Sur 123 Russes, 4 cas de tabes, soit 3,25 p. 100.

Nous voyons par ces chiffres qu'en chiffres ronds, la fréquence proportionnelle du tabes est aussi de cinq fois plus grande chez les Russes que chez les Juifs.

Enfin, sur 260 Juifs, il y avait 2 paralytiques, soit 0,7 p. 100.

Par conséquent, la paralysie progressive s'est aussi

*rencontrée six fois (6,8) plus fréquemment chez les Russes que chez les Juifs.*

De cette statistique, très étrange par les coïncidences qu'on y trouve, découlent des faits très simples :

1). *Parmi les malades atteints d'affections nerveuses, le tabes et la paralysie progressive se rencontrent avec une égale fréquence (chez les Juifs : tabes = 0,7 p. 100; paralysie progressive = 0,7 p. 100; chez les Russes : tabes = 3,25 p. 100; paralysie = 4,8 p. 100.*

2). *Chez les Russes, la syphilis se rencontre cinq fois plus fréquemment que chez les Juifs.*

3). *Le tabes et la paralysie progressive se rencontrent aussi cinq fois plus fréquemment chez eux.*

En examinant cette statistique, c'est à peine si l'on peut douter que cette fréquence indubitablement plus prononcée du tabes et de la paralysie progressive chez les Russes *ne* provienne *que* de l'existence plus fréquente de la syphilis chez eux et non d'autres causes (par exemple la nervosité innée des Juifs joue un certain rôle dans l'apparition chez eux de graves affections nerveuses).

Pour mettre de côté ces propriétés de nationalité possibles et non prises en considération, propriétés qui peuvent avoir une influence sur la fréquence plus ou moins grande du tabes, je me suis posé la question suivante : « Si la cause de la fréquence plus grande du tabes chez les Russes que chez les juifs provient non pas de quelques particularités anthropologiques de race, mais d'une cause extérieure, comme, par exemple, la syphilis, sur cent Juifs atteints de maladies nerveuses et ayant eu auparavant la syphilis, il doit se

trouver autant de sujets frappés de tabes que sur cent Russes qui se trouvent dans les mêmes conditions.

J'ai reçu de nouveau une réponse concluante : Sur huit Juifs atteints indubitablement de syphilis, il y avait deux cas de tabes, soit 25 p. 100.

Sur onze Juifs syphilitiques (en comptant ceux chez lesquels la syphilis était probable) il y avait deux malades atteints de tabes, soit 18,18 p. 100. Sur vingt Russes atteints pour sûr de syphilis, il y avait quatre cas de tabes, soit 20 p. 100. Sur vingt-six Russes syphilitiques (en comptant les cas probables), il y avait quatre cas de tabes, soit 15,4 p. 100.

Pour prouver que ces p. 100 sont en tout vrais et ne sont absolument pas accidentels, il suffit de les comparer aux intéressantes données, fournies par M. Reumont. Il a justement examiné 3,400 cas de syphilis; dans le nombre se trouvèrent 290 cas de maladies nerveuses et parmi ces derniers 40 cas de tabes, soit 14 p. 100. Mais ces données ne se rapportent cependant pas exactement à notre question en ce qu'il s'agit de syphilis dans l'état *actuel* et que nous avons relevé l'existence de cette maladie dans les antécédents des malades.

En admettant un écart de 4, 5 p. 100 comme faute possible dans une statistique aussi petite que la nôtre et nous souvenant que le syphilis se retrouve non seulement dans l'anamnèse du tabes, mais aussi dans celle d'autres affections nerveuses comme, par exemple, l'hémiplégie, nous devons admettre que sur cent Juifs atteints de maladies nerveuses et ayant eu auparavant la syphilis, il se trouve autant de cas de tabes et de paralysie progressive que sur cent Russes dans les

mêmes conditions : cela fortifie l'idée qui ressort de ma statistique, c'est-à-dire que le tabes et la paralysie progressive ne se rencontrent plus rarement chez les Juifs que parce que chez eux la syphilis est plus rare que chez les Russes. Ce fait a une immense importance pour la question de l'étiologie du tabes : il est une nouvelle preuve que la syphilis joue un rôle capital dans cette étiologie.

Malgré l'éloquence des données que nous ont fournies nos 383 cas, nous ne nous serions cependant pas décidé à les communiquer par la voie de la presse si nous n'avions pas été fortifié dans les convictions que nous avons puisées dans notre pratique par d'importantes données statistiques qui nous ont été obligeamment fournies par d'autres spécialistes.

Désirant vérifier les faits qui nous avaient frappé sur un nombre de cas beaucoup plus grand, nous nous sommes adressé à notre très honoré maître M. le professeur Kojewnikoff et à notre estimable confrère M. le docteur Korsakoff, en les priant de faire pour nous des extraits statistiques, semblables au nôtre au point de vue de la nationalité, et tirés des matériaux qu'ils ont recueillis.

Les personnes sus-indiquées ont accueilli ma prière avec la plus grande complaisance et je considère comme un agréable devoir de leur exprimer ici ma sincère reconnaissance pour les abondants et, à tous égards, précieux matériaux qu'ils m'ont fournis. Voici les renseignements que m'a donnés M. le professeur Kojewnikoff :

Dans les trois dernières années, il a inscrit dans son journal 2,403 malades (1,364 hommes et 1,039

femmes). Dans ce nombre il y a 347 Juifs (159 hommes et 188 femmes). Le nombre des cas de tabes était 67, dont 60 cas indiscutables (55 hommes et 5 femmes), et 7 cas douteux.

Sur les 55 hommes atteints de tabes :

Dans 31 cas, il y avait eu syphilis, sans aucun doute ;

Dans 2 cas, la syphilis était probable ;

Dans 6 cas, il y avait eu chancre ;

Dans 6 cas, il n'y a pas eu de syphilis, semble-t-il ;

Dans 7 cas, il n'y a pour sûr pas eu de syphilis ;

Dans 3 cas, la question sur la syphilis était restée sans réponse.

Maintenant, si nous excluons ces trois derniers cas et que nous admettions qu'il y ait eu syphilis dans la moitié des cas avec chancre et des cas douteux, nous voyons que dans les cinquante-deux cas de tabes indiqués, la syphilis se retrouvait dans l'anamnèse dans une proportion de 73 p. 100. Mais si nous n'admettons que les trente-un cas où la syphilis était indiscutable, nous aurons encore environ 60 p. 100 des cas avec syphilis dans l'anamnèse. Il y avait 5 femmes atteintes de tabes. Dans un cas, la question sur l'existence antérieure de la syphilis était restée sans réponse; dans deux des quatre autres cas, la syphilis était indiscutable, c'est-à-dire dans 50 p. 100 des cas.— *Parmi ces cas indubitables de tabes, il n'y avait pas un seul juif.*

Il y avait en tout cinquante-trois cas de paralysie progressive, dont quarante-huit indubitables et cinq douteux. Dans seize de ces quarante-huit cas (47 hommes et une femme), il n'a pas été possible d'obtenir des renseignements sur l'existence antérieure de la syphilis; il reste donc en tout trente-un cas avec anamnèse. Sur ce nombre :

Dans 14 cas, la syphilis était prouvée ;  
Dans 1 cas, la syphilis était probable ;  
Dans 3 cas, il y avait eu chancre ;  
Dans 7 cas, la syphilis était douteuse ;  
Dans 6 cas, elle n'avait pas existé.

Par conséquent, dans les cas de paralysie progressive, la syphilis se trouvait dans une proportion de 45,16 p. 100, et si l'on admet les cas probables, dans une proportion de 60 p. 100. Il y avait trois Juifs atteints de paralysie progressive, soit deux hommes et une femme, la seule qui soit indiquée dans cette statistique. Chez un des deux hommes malades, il y avait eu syphilis ; chez l'autre, elle n'avait pas existé. Pas de données sur la femme atteinte de paralysie progressive. Nous voyons ce qui suit dans cette intéressante statistique :

1). *Le tabes et la paralysie progressive se rencontrent à peu de chose près avec une fréquence égale chez les malades atteints d'affections nerveuses* (sur le même nombre de malades, soixante cas indubitables de tabes et quarante-huit de paralysie).

2). *La syphilis se rencontre dans une proportion égale dans l'anamnèse du tabes et de la paralysie progressive* ; et cela, dans 60 p. 100 des cas (en n'admettant que les cas certains).

3). Enfin, tandis que sur 2,056 Russes, il se trouvait un nombre assez grand de cas de tabes et de paralysie, *sur 347 Juifs, il n'y avait aucun cas de tabes et trois cas seulement de paralysie*. Cette dernière conclusion confirme entièrement notre observation sur la rareté relative du tabes et de la paralysie chez les Juifs.

Examinons cependant les données que nous a obli-

geamment fournies M. le Dr Korsakoff. Pendant les trois dernières années, il a noté 2,610 malades (2,041 ambulatoires et 569 soignés chez eux); ce nombre se divise en 1,196 hommes et 1,414 femmes. Parmi ces malades il y avait 89 juifs (32 hommes et 57 femmes). Les cas de tabes atteignaient le chiffre de 66 (58 hommes et 8 femmes) et parmi ces malades se trouvaient 4 juifs (3 hommes et 1 femme); mais au nombre des 3 juifs malades, un des cas n'était que douteux, tandis que les deux autres étaient évidemment frappés de tabes.

Dans quarante-un cas, la syphilis était indubitable (dans dix-neuf cas, il y avait eu traitement par le mercure); — dans quatre cas, la syphilis était très probable; — dans trois cas, elle était assez probable; — dans dix-huit cas, l'existence de cette maladie était niée; — dans neuf de ces cas, il y avait urétrite ou cystite. En ne basant le p. 100 que sur les cas indubitables de syphilis, nous trouvons une proportion de 62 p. 100 des cas de tabes avec syphilis dans l'anamnèse; si nous y joignons encore la moitié des cas probables, nous aurons sur soixante-six cas de tabes près de 70 p. 100 des cas avec syphilis dans l'anamnèse. Parmi les quatre cas de juifs atteints, il y en avait 3 (2 hommes et 1 femme) chez lesquels la syphilis était indubitable; le quatrième niait la syphilis, mais était atteint d'urétrite.

Chez les 8 femmes indiquées : dans trois cas, la syphilis était indiscutable; — dans un cas, elle était très probable; — dans un cas, elle était assez probable; — dans trois cas, elle était niée.

Par conséquent, ici aussi, 50 p. 100 des cas avec

syphilis dans l'anamnèse. — Il y avait 69 malades atteints de paralysie progressive (61 hommes et 8 femmes); dans ce nombre, 1 juif. Sur ces soixante-neuf cas : dans quarante cas, la syphilis était prouvée (dans vingt cas traitement par le mercure); — dans neuf cas, la syphilis était très probable; — dans douze cas, la syphilis était assez probable; — dans huit cas, la syphilis était niée. Par conséquent, la syphilis se retrouve dans l'anamnèse de 60 p. 100 des cas, et si l'on compte la moitié des cas probables, dans plus de 72 p. 100.

Parmi les femmes atteintes de paralysie :

Dans deux cas, il y avait eu syphilis; — dans deux cas, elle était très probable; — dans trois cas, elle était assez probable, — dans un cas, elle était niée. — Le seul juif indiqué avait été indubitablement atteint de syphilis.

En examinant cette intéressante statistique, nous en tirons deux conclusions s'accordant parfaitement avec celles que nous avons tirées de la statistique précédente, nous y voyons en effet que :

1). Parmi les malades atteints d'affections nerveuses, le tabes et la paralysie se rencontrent aussi souvent l'une que l'autre (soixante-six cas de tabes, soixante-neuf cas de paralysie).

2). La syphilis se retrouve dans l'anamnèse des deux maladies dans une proportion égale en tout d'accord avec celle qui se remarque dans la statistique de M. le professeur Kojenwnikoff, c'est-à-dire dans 60 à 70 p. 100 des cas.

(A suivre.)

---



## LA SURDITÉ ET LA CÉCITÉ VERBALE;

Par le Dr FRÉDÉRIC BATEMAN,

Médecin de l'hôpital de Norwich (Angleterre), membre correspondant étranger de l'Académie de médecine.

De l'*Aphasie sensorielle*. — Dans les dernières années, diverses formes d'aphasie ont été décrites par Wernicke<sup>1</sup>, et auxquelles Kussmaul ensuite donna les noms de surdité verbale et de cécité verbale (Worttaubheit, Wortblindheit). Bien que les écrits de ces auteurs aient mis en plus grand relief ces états morbides, le Dr Bastian avait, auparavant, reconnu complètement la nature de ces affections, et, quoiqu'il ne leur eût pas donné un nom spécial, il a entièrement décrit ces singuliers troubles psychiques, ainsi que les rôles importants joués par les fibres commissurales entre les centres visuels et auditifs<sup>2</sup>.

Ces formes particulières de troubles cérébraux peuvent être considérées comme des types d'amnésie, dans lesquels cette partie de la faculté de perception de la parole, en rapport avec le sens de l'ouïe et le sens de la vision, est dérégulée. C'est essentiellement l'*impression* ou la fonction centripète qui est diminuée, l'*expression* ou la fonction centrifuge peut rester complètement intacte; les malades n'ont pas perdu le pouvoir de parler ou d'écrire, mais bien que l'audition soit parfaite, ils ne peuvent plus comprendre les mots

<sup>1</sup> Wernicke. — *Der Aphasische Symptomencomplex*. Breslau, 1874.

<sup>2</sup> *On the Various Forms of Loss of Speech in Cerebral Disease* (*British and Foreign Med. Chir. Rev.* April 1869).

qu'ils entendent; et, quoique la vision soit parfaite, ils sont incapables de lire et de comprendre les mots écrits ou imprimés qu'ils voient. Dans ces deux formes, c'est la phase *passive* de la faculté du langage qui est affectée.

Bien qu'on ait tant écrit sur l'aphasie sensorielle, des opinions si diverses ont été émises par les différents auteurs, et le sujet est encore entouré d'une telle obscurité que, avant de décrire les symptômes cliniques de la surdité verbale, je me propose de faire une courte allusion au traité philosophique de M. Ballet, qui, je pense, est bien fait pour élucider cette branche obscure de la pathologie cérébrale.

Dans le chapitre qui traite de l'effacement partiel ou total des images auditives des mots, M. Ballet dit que les opérations cérébrales qui succèdent aux impressions de l'ouïe, quelles qu'elles soient, sont de trois ordres : 1° la perception brute du son qui nous donne la conscience de ce dernier, et nous permet d'en apprécier certains caractères généraux ; c'est l'*audition* proprement dite ; 2° la perception du son en tant qu'image susceptible de réveiller l'idée d'un objet donné, c'est l'*audition des objets* ou *des choses* ; 3° enfin, lorsqu'il s'agit d'un mot, la perception du mot, non seulement comme son ou collection de sons, mais comme son différencié, capable de susciter l'idée qu'il représente ; c'est l'*audition des mots* ou audition verbale.

Un exemple fera saisir les différences fondamentales que présentent, entre elles, ces trois catégories d'opérations. Lorsqu'une cloche résonne à notre oreille. 1° nous distinguons le son qu'elle produit, voilà l'*audition*

proprement dite ; 2° par l'habitude que nous avons d'entendre la cloche, nous percevons le son, non comme le premier son venu, mais comme le son produit par un objet spécial, une cloche ; voilà l'*audition de chose* ou d'objet, — 3° enfin, cette même idée de cloche pourra être éveillée dans notre esprit par un son qui n'est plus celui de la cloche ; mais celui d'un mot conventionnel que nous avons par éducation la coutume d'associer à l'idée de l'objet. C'est l'*audition verbale*.

Avec Munk, il convient de désigner l'abolition de l'audition, sous le nom de surdité *cérébrale* ou *corticale*. (*Rindentaubheit*), l'abolition de l'audition des objets, sous celui de surdité *psychique* (*Seelentaubheit*) ; et enfin, avec Kussmaul, nous appellerons la perte de l'audition verbale, surdité des mots ou surdité *verbale* (*Worttaubheit*)<sup>1</sup>.

*Surdité verbale.* — Cette affection peut être définie une amnésie auditive, ou la perte de la mémoire du sens et de la valeur des sons articulés qui constituent le langage articulé.

La surdité verbale n'est pas la surdité aux sons, et il n'y a aucun obstacle au passage des impulsions de l'appareil auriculaire à la couche corticale du cerveau. Dans le fait, la sensation auditive est quelquefois si aiguë que le malade est susceptible de recevoir l'impression acoustique la plus légère. Il entendra le tic-tac d'une montre et même la chute d'une épingle sur la table ; son attention sera attirée par le bruit du

<sup>1</sup> G. Ballet. — *Le Langage intérieur*, p. 76.

vent passant à travers les arbres ; et quand un bruit de sifflet ou un bruit de quelque autre nature se produit dans son voisinage, il se retourne avec une expression intelligente pour découvrir d'où vient le son qui lui est venu et qui a été transmis à son centre auditif.

La surdité verbale, pour cette raison, est un trouble purement psychique ; le malade entend ce qui se fait en sa présence, mais pour lui, c'est un bruit confus ; les mots employés ne font pas revivre dans sa mémoire les idées correspondantes, et l'effacement des images auditives est la condition pathogénique de cette singulière affection.

Le cas suivant, rapporté par M. Giraudeau, donne un excellent exemple typique de surdité verbale, et ce fait est d'autant plus intéressant que les exemples non compliqués d'aphasie sensorielle sont comparativement rares, de même que cette affection est souvent, sinon fréquemment associée à la cécité verbale, jointe aussi à plus ou moins de troubles moteurs. L'histoire clinique de la malade dont je donne un résumé sommaire, comprend la plupart des symptômes que les écrivains récents en mentionnent comme caractéristiques de la surdité verbale, et un surcroît d'intérêt s'attache à cette observation parce qu'elle a été complétée par un soigneux examen post-mortem.

Bouquinet (Marie), âgée de quarante-six ans, blanchisseuse, entre le 22 février 1882, à l'hôpital Saint-Antoine, dans le service de M. le professeur Hayem. Elle n'a fait aucune maladie antérieure, elle n'a jamais été réglée ; elle est veuve depuis six mois.

*État actuel.* — Embonpoint notable, absence de fièvre, légère dilatation de la pupille droite ; céphalalgie violente qui oblige la malade à porter de temps à autre la main à la tête.

Lorsqu'on lui demande son nom, elle relève la tête, mais ne répond pas. Interpellée de nouveau, elle répond : « Que me dites-

vous ? » A la même question, elle dit : « Je ne comprends pas. » Si on la prie aussitôt après de donner son adresse, elle dit : « Peut-être depuis trois mois et demi. » A plusieurs reprises on varia son interrogatoire, et toujours les réponses furent analogues à celles citées plus haut.

Cependant l'organe de l'ouïe est intact, il n'existe aucun écoulement d'oreille; elle entend le tic tac d'une montre et tourne la tête lorsqu'un bruit léger se passe autour d'elle. La vue est intacte des deux côtés, il n'existe pas non plus de cécité des mots; car, *phénomène important*, elle lit très facilement l'en-tête des feuilles d'observations, ainsi que les questions qu'on lui adresse par écrit; elle y répond, soit de vive voix, soit par écrit, avec un peu de réflexion cependant. La sensibilité tactile est conservée; il en est de même du goût et de l'odorat. La motilité est intacte des deux côtés, et les réflexes rotuliens sont normaux<sup>1</sup>.

Dans l'histoire ci-dessus, nous avons un type remarquable d'un trouble psychique caractérisé par une impossibilité de comprendre les mots parlés, quoique l'organe de l'audition lui-même soit sain. Les noms des objets et des personnes prononcés en présence de la malade ne font pas revivre dans son esprit les images auditives correspondantes, ce qui montre que la partie de la faculté de perception de la parole en relation avec le sens de l'audition est dérangée. On remarquera que bien que les impressions auditives des mots ne se rétablissent pas, les mémoires visuelle et kinesthésique étaient intactes, car le malade pouvait lire, parler et écrire.

Comme c'est seulement depuis peu d'années que la pathologie de la surdité verbale a été connue, les malades qui en étaient atteints ont été fréquemment considérés comme sourds ou fous. Bernhardt cite l'exemple d'un homme atteint de surdité verbale, consultant un auriste qui, ne trouvant aucune lésion de l'appareil

<sup>1</sup> Giraudeau. — Note sur un cas de surdité psychique. (Revue de médecine, 1882, t. I, p. 446.)

auditif, l'adressa à Bernhardt, comme souffrant d'une maladie du cerveau<sup>1</sup>. Baillarger<sup>2</sup> et Wernicke<sup>3</sup> ont tous deux rapporté des cas dans lesquels les malades étaient regardés comme aliénés; et comme dans la surdité verbale il y a fréquemment une certaine somme de paraphasie, je crois extrêmement probable que beaucoup de personnes souffrant de cette affection ont pu être envoyées dans un asile de fous. Les observateurs cliniques soigneux d'aujourd'hui tomberont difficilement dans cette erreur, car, comme le dit Kussmaul, « les malades peuvent parfaitement avoir des idées correctes, mais l'expression correcte leur fait défaut; les mots et non les pensées sont confus. Ils pourraient même comprendre les idées des autres, s'ils pouvaient seulement comprendre les mots. Ils sont dans la position de personnes tout à coup transportées au milieu d'une population qui se sert des mêmes sons, mais qui emploie des mots différents; ceux-ci frappent leur oreille comme un jargon inintelligible<sup>4</sup>.

Quelquefois la perception des sons musicaux est abolie, ainsi que celle du langage articulé; dans le cas de Bernhardt, déjà cité, le malade ne pouvait reconnaître des airs bien connus chantés en sa présence. Grant Allen a rapporté un cas dans lequel le trouble psychique était exclusivement musical<sup>5</sup>. »

De la description qui précède, on remarquera que la surdité verbale implique la perte complète des images

<sup>1</sup> *Centralblatt für Nervenheilkunde*, 1882.

<sup>2</sup> *Bulletin de l'Académie de Médecine*, t. XXV, p. 828.

<sup>3</sup> *Der Aphasische Symptomen complex*, fall 1 et 2.

<sup>4</sup> *Die Störungen der Sprache*, p. 177.

<sup>5</sup> *Mind*, avril 1878.

auditives des mots ; mais à côté de cette affection, il y a un désordre plus léger, dont j'ai déjà donné ailleurs plusieurs exemples, dans lesquels le trouble dans la mémoire des représentations auditives était limité aux substantifs ou aux noms propres, et l'on a donné à cette forme le nom d'amnésie verbale. Bien que, peut-être, il y ait seulement une différence de degré entre l'amnésie verbale et la surdité verbale, l'aspect symptomatique des deux affections est bien différent.

Dans l'amnésie, l'idée d'un objet ou d'un événement est représentée à la conscience, mais le malade ne peut raviver le mot correspondant dans sa mémoire ; mais quoiqu'il ne puisse de son plein gré raviver ses images auditives, si on le lui suggère, et si l'on prononce les mots propres devant lui, l'audition des mots ravivera l'image verbale endormie. Un bon exemple d'amnésie verbale a été étudié sous mes yeux, à l'hôpital de Norwich<sup>1</sup>. Quand on montrait une bourse au malade, et qu'on lui demandait de dire ce que c'était, le malade répondait : « Je ne puis dire le mot ; je sais ce que c'est ; c'est pour mettre de la monnaie. » — Est-ce un couteau ? — Non. — Est-ce un parapluie ? Non. — Une bourse ? — Oui. On verra par là qu'il saisissait le sens du mot qu'on prononçait devant lui. C'est tout à fait différent du malade affligé de surdité verbale ; en vain son centre auditif peut être stimulé par la prononciation des mots propres en sa présence, l'image auditive a été complètement effacée et n'existe plus dans son cer-

<sup>1</sup> J'ai décrit dans tous leurs détails les symptômes observés chez ce malade dans mon ouvrage sur l'*Apgasie*, p. 65-73. — Cette brochure, traduite par M. Villard, se trouve au *Progress médical*,

veau, et aucune influence extérieure ne peut la faire revivre.

La *cécité verbale*, est aussi une forme d'amnésie verbale, dans laquelle le malade a perdu la mémoire du sens conventionnel des symboles graphiques. La vision n'est pas affectée ; l'œil, de même qu'un instrument d'optique, est parfait, et l'ophtalmoscope n'y découvre aucun trouble. Le malade voit les mots ; mais ne comprend pas leur sens, et il est exactement dans la même position que s'il n'avait jamais appris à lire ; mais, chose curieuse, il peut écrire sous la dictée (ce qui existe s'il n'y a pas de surdité verbale) ; il peut même exprimer ses pensées par écrit ; mais il est incapable de lire ce qu'il a lui-même écrit.

Il faut, encore une fois, s'en rapporter au travail extrêmement précieux de M. Ballet qui, dans son chapitre sur la cécité verbale, ou l'effacement partiel ou total des images visuelles des mots, établit des distinctions analogues à celles observées dans la surdité verbale, et reconnaît les trois variétés suivantes, sous la terme générique de cécité verbale :

1° La cécité corticale c'est la perte de la perception des impressions lumineuses ; 2° La cécité psychique, c'est la perte des images mémoratives des objets, avec conservation au moins partielle de la vision lumineuse ; 3° la cécité verbale, c'est la perte de la vision des mots, ou plus généralement des signes écrits.

La forme de cécité corticale qu'on a l'occasion d'observer en clinique, n'est pas une vraie cécité, en ce sens qu'elle ne porte que sur une moitié du champ visuel, c'est une hémiope. Par la partie du champ de



la vision qui reste intacte, le malade continue à percevoir la lumière, et l'on peut, de la sorte, juger s'il reconnaît les objets et comprend les signes<sup>1</sup>.

Un exemple frappant de cécité verbale est rapporté par M. Charcot dans ses leçons professées à la Salpêtrière; et comme le malade était en observation depuis un temps considérable, les symptômes cliniques ont pu être étudiés dans des conditions exceptionnellement favorables pour les analyses physiologiques. Voici un court résumé des traits les plus importants de ce cas intéressant et classique.

Un négociant, âgé de trente-cinq ans, après un accident de chasse, fut tout à coup, frappé d'hémiplégie droite avec perte de connaissance. Le lendemain, en revenant à lui, il bégayait en parlant, substituant un mot à un autre. Il y avait un peu de paraphasie à ce moment; car sa femme raconte qu'il disait: « J'ai une maison dans le soleil. » Il reconnaissait les personnes et les objets, mais il lui était impossible, de les désigner par leurs noms. Au bout de trois semaines, le trouble de la parole avait presque entièrement disparu, et c'était purement par hasard, qu'il substituait un mot à un autre. L'hémiplégie avait graduellement diminué, et les mouvements de la main étaient assez revenus pour qu'il put écrire lisiblement. C'est alors que se montra un phénomène extraordinaire. Désirant donner un ordre concernant ses affaires chez lui, il prit une plume et écrivit ses instructions; puis pensant qu'il avait oublié quelque chose, il demanda à voir la lettre qu'il venait d'écrire, mais il lui fut impossible de la lire! Ce qui montre ainsi, dans toute son originalité, cet étrange phénomène, qu'il lui avait été capable d'écrire, mais qu'il lui était tout à fait impossible de lire sa propre écriture.

En examinant plus en détail ce dernier symptôme, on observa qu'il pouvait écrire une longue lettre sans faute d'orthographe importante. « J'écris, dit-il, comme si j'avais les yeux fermés; je ne lis pas ce que j'écris. » De fait il écrivait aussi bien les yeux fermés. Il vient d'écrire son nom; on lui dit de le lire: « Je sais bien, dit-il, que c'est mon nom que j'ai écrit, mais je ne puis le lire. »

Quelques jours après, on observa un autre curieux symptôme.

<sup>1</sup> G. Ballet, — *Op. cit.*, p. 97.

Il voulut essayer de jouer au billard. Il est droitier; sa main droite, parfaitement libre, serrait bien la queue; mais il s'aperçut presque aussitôt de l'impossibilité où il était de jouer, et cette impossibilité tenait à ce que, du côté droit, le champ visuel était pour lui limité au point qu'il ne voyait que la moitié du tapis vert, la moitié de la bille, et qu'il perdait de vue les billes, dès que celles-ci entraient dans la partie droite du champ visuel. Il était, en fait, atteint d'hémiopie homonyme latérale droite <sup>1</sup>.

D'après l'analyse de cette histoire clinique, on voit que le malade avait perdu toute notion des signes du langage écrit au point de vue de la réception, tandis qu'il avait conservé le pouvoir de réception auditive, de même que celui de la transmission graphique et verbale.

Le Dr Ross, dans un mémoire sur l'aphasie sensorielle, mentionne le cas d'un homme âgé de cinquante-sept ans, atteint de diabète, qui, quand on lui demandait de lire, se livrait à un travail d'application soutenue et proférait alors quelques phrases qui n'avaient pas une liaison la plus éloignée avec ce qui était sous ses yeux, sur la page imprimée. En parlant de lui, sa femme donnait le détail suivant au Dr Ross :

« Je savais à peine que faire avec lui; il essaya de lire le journal, et continuellement disant : « Je ne sais ce qu'il y a dans les journaux d'aujourd'hui; ils sont remplis de sottises. » Je lui ai fréquemment donné quatre journaux dans un jour, pour voir si cela le contenterait. En dernier lieu, j'étais obligée de lui dire que ce n'était pas le journal qui était mal écrit, mais que c'était lui qui ne pouvait lire. » Ce malade était atteint d'hémianopsie bilatérale homonyme <sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Charcot. — *Maladies du système nerveux*, t. III, p. 155.

Le diagnostic de cette affection peut, parfois, donner lieu à quelques difficultés ; car, par exemple, le cas remarquable du Dr Osborne, si souvent cité<sup>1</sup>, peut à première vue paraître de la cécité verbale<sup>2</sup>. Quand on demandait au malade de lire un livre, il se servait d'expressions impropres et manquant tout à fait de sens, n'ayant aucun rapport avec le texte imprimé ; mais il est évident que ses paroles n'étaient pas en rapport avec ses impressions mentales, car le Dr Osborne affirme clairement que, en dépit du jargon dont il se servait, il comprenait réellement le sens de ce qui était écrit. Il est, en outre, établi qu'il comprenait parfaitement le langage imprimé, qu'il continuait à lire un journal chaque jour, et que, quand on l'a examiné, il était certain qu'il avait une complète notion de tout ce qu'il avait lu, quoiqu'il employât un jargon incompréhensible, si on lui demandait de lire à haute voix.

Un tel cas peut certainement ne pas être considéré comme un exemple de cécité verbale, expression qui serait limitée aux cas dans lesquels le malade n'apprécie pas le sens des mots imprimés ou écrits.

En analysant le cas de ce malade, on verra que les conducteurs centripètes de réception de la parole étaient intacts ; c'était la fonction centrifuge qui était diminuée ; le désordre n'était pas dans l'entrée ou la fonction centripète, mais dans la sortie ou la fonction centrifuge ; en d'autres termes, c'était un trouble moteur ou un trouble de transmission.

<sup>1</sup> Ross. — *On Aphasia*, 1887, p. 13.

<sup>2</sup> *Dublin journal of Medical and Chemical science*, 1833, p. 160.

*Pathologie.* — Bien qu'on ait récemment beaucoup écrit sur la surdité verbale et la cécité verbale, la science n'est pas capable de parler très nettement du siège exact de la lésion dans ces affections, et nous devons nous contenter d'hypothèses plus ou moins probables. Ainsi, quoique la région motrice de la couche corticale ait été dessinée avec une précision et une exactitude merveilleuses, on a obtenu un résultat moins satisfaisant sous le rapport des localisations des centres sensoriels.

Dans la surdité verbale, la lésion est généralement supposée dans la première et peut-être aussi dans la deuxième circonvolution temporo-sphénoïdale du côté gauche, centre supposé de la perception auditive des mots. La première circonvolution temporo-sphénoïdale était atteinte dans chacun des dix-sept cas de surdité verbale recueillis par Sepelli<sup>1</sup>. Les recherches de Schaffer et de Sanger-Brown ne confirment pas ces localisations. Chez six singes cependant, ils ont plus ou moins complètement détruit la circonvolution temporale supérieure des deux côtés; et, dans une expérience, ils ont séparé les sillons limitant les circonvolutions et enlevé entièrement jusqu'au fond des sillons, jusqu'à ce qu'il ne restât plus trace de circonvolutions. Dans chacun des six cas, le résultat fut le même. L'audition, non seulement n'était pas détruite d'une façon permanente, mais n'était pas atteinte d'une façon appréciable. Les animaux, même immédiatement après le réveil chloroformique avaient réagi à un léger son d'un caractère inaccoutumé, tel qu'un léger bruit des lèvres ou le froissement d'un journal. Quelques-uns d'entre eux restèrent en observation pendant plu-

sieurs mois, et il n'y eut jamais aucun doute sur la possession entière de leurs facultés auditives<sup>1</sup>.

Le Dr Bastian qui, avec d'autres écrivains, reconnut un centre auditif général, de même qu'un centre auditif des mots, inclinait à localiser ce dernier dans la première circonvolution temporo-sphénoïdale, et, en commentant les résultats obtenus par Schafer et Sanger Brown, il remarqua que les expériences sur les singes sont négatives et qu'on ne peut en tirer aucune certitude contre une affirmation basée sur l'évidence clinico-pathologique<sup>2</sup>.

Dans la cécité verbale, la lésion est localisée par la majorité des observateurs dans le pli courbe et dans la partie adjacente du lobe pariétal de l'hémisphère gauche; mais les résultats les plus contradictoires ont été obtenus par les différents observateurs; et la localisation exacte de la lésion produisant la cécité verbale est encore à établir par les observations cliniques et par les examens post-mortem.

A une certaine époque, Ferrier localisa les centres visuels dans les plis courbes, à l'exclusion des lobes occipitaux. Dans ses premières expériences, il négligea l'antisepsie, et de là un léger degré d'inflammation, et consécutivement des troubles de la substance grise, en rapport direct avec la lésion actuelle, ce qui était inévitable. Dans ses dernières recherches avec le professeur Yeo, dans lesquelles les précautions antiseptiques furent prises, il paraît avoir obtenu des résultats différents.

<sup>1</sup> *Rivista Sperimentale di Freniatria*, 1884, p. 94.

<sup>2</sup> *Experiments on Special Sense Localisation in the Cortex Cerebri of the Monkey* by E.-A. Schafer. — *Brain*, janvier 1888.

De ces expériences, Ferrier tira les conclusions suivantes : — quoique les lobes occipitaux soient compris dans les centres visuels, c'est néanmoins un fait remarquable, qu'ils peuvent être blessés, ou coupés à peu près jusqu'à la scissure pariéto-occipitale, sur un ou deux côtés simultanément, sans le plus léger affaiblissement appréciable de la vision. La destruction unilatérale du pli courbe produit seulement une perte passagère de la vision dans l'œil opposé; et même la destruction bilatérale du pli courbe n'est pas une cause de perte totale ou permanente de la vision. S'il y a destruction du pli courbe et du lobe occipital dans un hémisphère, une amblyopie passagère survient dans l'œil opposé, et une hémioptie plus ou moins durable dans les deux yeux, du côté opposé à la lésion, à cause de la paralysie des deux rétines du côté correspondant à la lésion. Cette condition de l'hémioptie, d'abord indiquée par Munk, a été, par erreur, attribuée par lui à la lésion du lobe occipital seul, ce qui est dû à l'imperfection de sa méthode expérimentale. Plus loin, Ferrier résume ses vues, comme il suit : « Il me semble que, outre la représentation des moitiés correspondantes des deux rétines dans la région occipito-angulaire correspondante, le pli courbe est la région spéciale de la vision claire ou centrale de l'œil opposé, et peut-être d'une petite étendue aussi de l'œil du même côté<sup>1</sup>.

Les récentes recherches du professeur Schafer et de Sanger Brown, ont donné un résultat différent et contredisent les conclusions de Ferrier. Ces physiolo-

<sup>1</sup> *On different kinds of Aphasia Butish Medical Journal*, oct. 1887.

gistes détruisirent, chez un singe, le pli courbe, d'un côté d'abord, puis de l'autre, sans produire un trouble appréciable, ni dans les perceptions visuelles de l'animal, ni dans ses mouvements oculaires, ou dans la sensibilité du globe de l'œil. Cet animal fut gardé pendant plusieurs mois, et soumis à une observation soigneuse et générale. Il fut aussi montré au récent congrès de la société neurologique de Londres.

Comme on pouvait cependant objecter que la couche **corticale** du pli courbe ayant été détruite jusqu'aux sillons **le limitant**, une portion a pu être laissée au fond de ces sillons, il fut décidé de faire sur un autre animal, une ablation **complète** du pli courbe, dans toute sa profondeur et dans **toute** son étendue. Les lèvres des sillons furent écartées en **conséquence**, et la totalité du pli courbe d'un côté fut enlevée, **pro-**duisant là un vide d'étendue considérable, dans la substance du cerveau. Cette opération fut suivie d'un trouble des perceptions visuelles, mais ce trouble n'était pas de l'amblyopie; c'était distinctement de l'hémiopie. Cet état dura seulement quatre ou cinq jours et disparut graduellement, laissant la vision intacte.

Ces observateurs continuèrent alors leurs expériences sur le lobe occipital qu'ils enlevèrent entièrement, au moyen d'une incision verticale, faite le long de la ligne du sillon pariéto-occipital, laissant intact le pli courbe. Il en résulta l'établissement immédiat d'une hémioopie homonyme bilatérale et permanente, qui persista pendant toute la vie du singe. Les objets placés de façon que leurs images tombent sur la moitié gauche de la rétine n'étaient pas perçus; un

coup venant du côté droit du plan médian de la vision n'était pas évité; des groseilles répandues sur le plancher n'étaient prises que du côté gauche, l'animal tournant autour dans cette direction.

Chez un autre singe, on enleva les deux lobes occipitaux, laissant les plis courbes intacts; il en résulta une cécité totale et persistante. L'animal ne pouvait trouver ses aliments qu'en se servant du toucher et de l'odorat; amené dans un endroit inconnu, il se heurta contre chaque obstacle; placé dans une chambre obscure où l'on fit jaillir sur lui une lumière éclatante, il ne donna aucun signe de perception. Schafer, en commentant ces expériences, prétend que les résultats opposés obtenus par Ferrier, qui enlevait les deux lobes occipitaux, sans déterminer de symptôme de lésion de la perception visuelle, étaient dus à ce que l'ablation était incomplète<sup>1</sup>.

Au moment d'écrire les lignes précédentes, mon attention a été frappée par une importante communication de M. Chauffard, dans laquelle il donne un récit détaillé de cécité subite survenue chez un malade de son service, chez lequel, après la mort, il trouva une lésion des deux lobes occipitaux<sup>2</sup>. Dans le même article, parmi diverses autres observations semblables, M. Chauffard cite le cas suivant rapporté par *Pflüger in Berliner Klin. Wochenschrift* für 1885 : un jeune homme reçoit de près un coup de fusil qui l'atteint dans la région occipitale; il est frappé de cécité subite. Il est mort le trente-neuvième jour, et à l'au-

<sup>1</sup> Ferrier. — *Functions of the Brain*, 2<sup>e</sup> édition, p. 273, 284, 288.

<sup>2</sup> Schafer — *Op. cit.*, p. 3, 5 et 7.

<sup>3</sup> *Revue de Médecine*, février 1888, p. 132.



topsie on trouvait des lésions profondes des deux lobes occipitaux, où un certain nombre de grains de plomb étaient restés fixés.

On observera que les deux cas de cécité verbale dont j'ai parlé étaient compliqués d'une hémianopsie bilatérale droite, symptôme fréquemment associé à la cécité verbale. Selon les recherches récentes de M. Charcot, qui a étudié ce sujet très minutieusement, il semblerait que dans l'hémianopsie de cause cérébrale, d'origine corticale, la lésion occupe à peu près la même région que celle qui a été indiquée comme étant le siège des altérations dont relèverait la cécité des mots. M. Charcot cependant émet cette opinion avec une très grande réserve, et, dans le même paragraphe, il dit que si la cécité verbale et l'hémianopsie reconnaissent le même siège dans le cerveau, les deux phénomènes cliniques devraient à peu près toujours se montrer associés. Or, cela ne semble pas être, car on peut citer des exemples d'hémianopsie cérébrale sans cécité verbale, et de cécité verbale sans hémianopsie<sup>1</sup>.

Les conclusions diamétralement opposées auxquelles les différents physiologistes sont arrivés, laissent la question de localisation de la lésion de l'aphasie sensorielle encore indécise. En vérité, on peut presque dire que les expériences sur les animaux sont entièrement inutiles pour élucider la théorie de la cécité verbale; et même par rapport au centre visuel lui-même, les résultats obtenus par les observations sur les animaux peuvent à peine être considérées comme rigoureusement applicables à l'homme.

<sup>1</sup> Charcot. — *Leçons sur les Maladies du système nerveux*, t. III, p. 171.

Bien que l'évidence de ceux qui ont fait des recherches sur cette branche obscure de la pathologie cérébrale soit sujette à contestations, on doit accorder que l'opinion générale place l'aphasie sensorielle dans l'aire des distributions des branches pariéto-sphénoïdales de la sylvienne gauche, mais les opinions contradictoires qui l'emportent maintenant pour préciser la localisation peuvent seulement être mises d'accord par des observations cliniques et anatomo-pathologiques plus considérables et plus soignées.

Norwich, avril 1888.

---

## CLINIQUE NERVEUSE

---

### RECHERCHES CLINIQUES ET EXPÉRIMENTALES SUR LES ACCIDENTS SURVENANT PAR L'EMPLOI DES SCAPHANDRES<sup>1</sup>;

Par M. le Dr MICHEL CATSARAS,

Professeur agrégé de la Faculté d'Athènes; Médecin de l'asile de Dromocaitis;  
Membre de la Société Médico-psychologique de Paris.

#### F. — FORME PARALYTIQUE SPINALE TRANSITOIRE.

Les paralysies qui appartiennent aux différentes formes décrites jusqu'à présent sont plus ou moins durables. Les paralysies au contraire de la forme paralytique, que nous allons esquisser dans un instant sont transitoires, fugitives; elles ne durent que quel-

<sup>1</sup> Voir *Archives de Neurologie*, n° 47, p. 145; n° 48, p. 246; n° 49, p. 22.

ques minutes, quelques heures, ou quelques jours tout au plus.

Les paralysies transitoires sont très fréquentes; je me bornerai à rapporter trois observations, qui suffisent amplement pour donner une idée de cette forme.

#### OBSERVATION XXIX.

Antoine Sorocos, âgé de trente ans, pas d'antécédents héréditaires ou personnels. Il a commencé à travailler sous l'air comprimé au mois de mai 1886 et il aurait travaillé pendant un mois sans accident.

Le 2 au 3 juin, il a passé une nuit d'agitation, d'inquiétude; il n'a pas fermé l'œil. Le 3 juin, le matin, le malade se lève ayant la voix rauque et toussant, pas de frisson ni de fièvre. A 10 heures, il fait à jeun sa première immersion à 24 brasses de profondeur et après avoir demeuré dix minutes, il s'est fait remonter. Il aurait déjà antérieurement fait beaucoup d'immersions exactement dans les mêmes conditions de travail, c'est-à-dire même profondeur, même durée du séjour et même décompression sans accident. Il importe de remarquer qu'il n'avait pas été fatigué.

Cinq minutes après la décompression et l'enlèvement du casque, ce scaphandrier tombe soudain complètement paralytique de ses membres inférieurs, qui étaient en même temps absolument insensibles. Il n'y aurait pas eu d'autres symptômes. Cette paralysie n'a duré qu'un quart d'heure environ, au bout duquel elle a disparu d'une façon complète et définitive.

#### OBSERVATION XXX.

Georges Stavros, âgé de vingt-deux ans, sans antécédents héréditaires au personnels, a commencé le métier de plongeur à scaphandre en 1885. Il aurait travaillé à peu près une année sans accident.

Le 15 mai, il fait sa première immersion de la journée, à 8 heures du matin, à une profondeur de 22 brasses, ayant trouvé beaucoup d'éponges, il prolonge son séjour pendant trois quarts d'heure, au bout desquels il s'est brusquement décomprimé. Ce plongeur, interrogé avec beaucoup de soin par nous, affirme qu'il a déjà antérieurement fait un bon nombre d'immersions à cette profondeur et d'une décompression absolument isochrone sans accident, mais il n'a jamais prolongé son séjour au delà de 15 mi-

nutes; pas de refroidissement, pas de repas, pas de troubles respiratoires avant l'immersion.

Dix minutes après l'enlèvement du casque, le plongeur est pris d'une parésie du membre inférieur gauche, qui dans quelques minutes s'est transformée en une paralysie complète. Il ne peut pas nous donner de renseignements sur l'état de la sensibilité. Il n'y aurait pas eu d'autres symptômes nulle part. Vers 1 heure du soir, le membre a récupéré *in integro* sa motilité.

#### OBSERVATION XXXI.

Démétrès Compotis, âgé de vingt-cinq ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, a commencé à travailler dans l'air comprimé, en 1883. Il a fait régulièrement ses campagnes pour la pêche d'éponges, pendant trois ans, sans jamais avoir eu d'accident.

Le 15 mai 1886, cet homme se lève le matin, mal portant; toute la journée il a des frissons accompagnés d'un malaise général; il n'a pas voulu travailler.

La nuit du 15 au 20 mai fut agitée; insomnie; rien du côté de la poitrine; il ne toussait pas.

Le matin, 20 mai, sans tenir compte de cette indisposition, il descend à jeun pour la première fois, à une profondeur de 22 brasses seulement et après avoir séjourné une dizaine de minutes, il s'est fait brusquement remonter.

Cet homme serait descendu dans les mêmes conditions du travail, telles que profondeur, séjour et décompression, sans accident. Notons bien aussi qu'il n'avait pas été fatigué. Un quart d'heure se passe pendant lequel le malade se sent parfaitement bien portant. Au bout de ce temps, il est pris tout d'un coup d'une parésie des membres supérieurs, bientôt suivie de celle des membres inférieurs.

Quelques minutes après, le malade est réduit à l'impossibilité absolue de mouvoir ses quatre membres, il ne bougeait plus que la tête. La sensibilité était complètement abolie. Il y avait en outre de la rétention d'urines et de selles, ayant nécessité l'emploi de la sonde et des purgatifs. Excepté quelques faibles vertiges, il n'y a pas de symptômes céphaliques ou autres.

Le soir, le malade commence à mouvoir ses membres supérieurs et dans le cours de la nuit, l'amélioration faisant des progrès étonnamment rapides, il récupère complètement la motilité de ces membres. Les membres inférieurs restent dans le même état.

Le 17 et le 18 mai, pas d'amélioration.

Le 19 mai, à 3 heures du matin, le malade a pu se tenir debout et faire de petits pas à l'aide de deux appuis. A 10 heures, possi-

bilité de marcher à l'aide d'un seul appui. A midi, il peut marcher sans appui, traînant toutefois les jambes. Il a pu rendre seul ses urines.

Enfin, le soir, le malade était complètement et définitivement guéri, la motilité aussi bien que la sensibilité de ses membres inférieurs étant revenue à l'état normal.

Nous avons vu le malade le 16 juillet 1886, c'est-à-dire, deux mois après l'invasion de son accident et nous n'avons pu rien constater. — Comme on a pu le remarquer, cette forme peut se présenter sous trois types distincts : 1° le type de paraplégie des membres inférieurs ; 2° le type de double paraplégie et 3° le type de paralysie partielle.

Quel que soit le type que cette forme puisse affecter, elle présente toujours les mêmes caractères, qui sont au nombre de deux : A soudaineté ou brusquerie de l'invasion et B disparition rapide de la paralysie en quelques minutes, en quelques heures ou en quelques jours.

## B. — ACCIDENTS CÉRÉBRAUX OU FORMES CÉRÉBRALES.

Les accidents cérébraux qui peuvent survenir chez les plongeurs à scaphandre sont d'une variété et d'une multiplicité aussi bien que d'une complexité extrême.

Or, pour les étudier systématiquement, il nous faut tout d'abord examiner et décrire les cas pathologiques qui sont d'une simplicité et d'une pureté remarquables. Ces cas nous permettent d'étudier les formes simples fondamentales, isolées de tout élément étranger et dégagées de tout mélange. Ce n'est qu'après avoir étudié ces formes simples qu'il nous sera facile d'analyser les cas complexes dont le tableau clinique est constitué par des symptômes appartenant aux différentes formes simples et fondamentales.

Les cas qui sont tombés sous notre observation nous permettent de distinguer les formes simples et fondamentales suivantes : 1, la forme aphasique ; 2, la forme sensorielle ; 3, la forme épileptiforme ;

4, la forme cérébrale paralytique; 5, la forme vertigineuse; 6, la forme de perte de connaissance.

### 1. FORME APHASIQUE.

On sait déjà que, parmi les symptômes de la période du début, les troubles de la parole ont plus d'une fois figuré comme constituant un des symptômes du groupe céphalique. Maintenant nous allons les voir non plus à titre de symptômes, mais à titre de forme clinique. Les troubles de la parole font alors à eux seuls tous les frais du tableau clinique. Ce sont eux qui constituent toute la symptomatologie. Parmi les modifications variées que la faculté du langage a présentées chez nos malades appartenant à cette forme, nous distinguons ( $\alpha$ ), l'aphasie motrice; ( $\beta$ ), la surdité verbale et ( $\gamma$ ), l'aphasie complexe.

$\alpha$ ). — APHASIE MOTRICE. — Les trois observations qui suivent sont des cas d'aphasie motrice simple et pure dégagée de toute autre espèce de trouble du langage.

#### OBSERVATION XXXII.

Nicolas Tsarlampas, âgé de trente-cinq ans. Nous avons soigneusement interrogé l'hérédité, sans avoir pu trouver aucun antécédent nerveux dans sa famille. Les antécédents personnels n'offrent non plus rien d'important.

Il a commencé à travailler dans l'air comprimé, le 14 juillet 1878, il a travaillé pendant trois ans à peu près, sans accident, faisant régulièrement ses campagnes pour la pêche des éponges.

Le 10 juillet 1881, après avoir déjà fait quatre immersions à une profondeur qui variait entre 20 et 22 brasses et 7 à 8 minutes de durée, il est redescendu pour la cinquième fois à la profondeur de 25 brasses, même séjour et même décompression brusque. Il se

fait remonter et immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque il est pris de mal de tête ; il essaye de parler, mais il ne peut y arriver ; il a perdu tout à fait la mémoire des mouvements spécialisés qu'il faut faire pour articuler les mots. Tout son vocabulaire était réduit à l'émission de quelques sons inarticulés.

Il s'entendait parfaitement bien avec son entourage, par la mimique et surtout par l'écriture. Le malade sachant bien écrire, écrivait ce qu'il voulait. Le capitaine du bateau lui répondait aussi, soit par l'écriture, le malade étant dans la possibilité de comprendre très bien ce qui était écrit, soit en lui adressant des paroles, le malade concevant parfaitement bien ce qu'on lui disait. — Ce plongeur n'aurait eu ni perte de connaissance, ni bouche de travers, ni paralysie des membres, ni autres troubles céphaliques.

Cet état a duré une heure et demie au bout de laquelle le malade a brusquement récupéré l'usage de la parole. Depuis lors, il se portait bien, continuait à exercer son métier de scaphandrier, faisant régulièrement ses campagnes, durant deux années environ.

Le 10 août 1883, après avoir fait cinq immersions à la profondeur de 25 à 26 brasses, six à sept minutes de séjour au fond, il est redescendu non seulement pour la sixième fois à la même profondeur, mais encore il a prolongé son séjour jusqu'à douze minutes.

Il se fait brusquement remonter comme toujours. Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, il est atteint de vertiges. A ce moment, il essaye de se plaindre à ses compagnons de ses sensations vertigineuses, mais il ne peut prononcer un seul mot. Il se rappelle que dans son attaque précédente (il y avait déjà deux années) il pouvait écrire, il essaye et il y arrive parfaitement. Profitant alors de la conservation de ce mode d'exprimer sa pensée, il s'entendait avec ceux qui l'entouraient.

Le malade concevait bien ce qu'on lui disait et ce qu'on lui écrivait.

Cette fois-ci encore, le malade n'avait eu ni perte de connaissance, ni bouche de travers, ni autres symptômes paralytiques. Pas d'autres troubles céphaliques.

La sensibilité, la vessie et le rectum n'auraient pas été troublés.

Cette aphasie a duré pendant une heure, au bout de laquelle elle a tout à fait disparu. Depuis ce moment, il n'a pas cessé son travail dans l'air comprimé, faisant ses campagnes.

Le 10 juillet, à son retour à Egine, ayant fait sur les côtes de cette île sa première immersion, à la profondeur de 25 brasses, il commet la faute de rester au fond vingt minutes, au bout des-

quelles il se fait remonter brusquement. Le malade affirme d'une manière catégorique qu'il avait déjà antérieurement fait plusieurs immersions à cette profondeur sans accident, mais jamais il n'avait prolongé son séjour au delà de 6-10 minutes.

Dix minutes environ se passent après la décompression et l'enlèvement du casque, et le malade se portait très bien et n'avait aucun trouble du langage. Au bout de ce temps, il était à peu près trois heures, tout à coup, dans le cours de sa conversation, il s'arrête et ne peut plus articuler un seul mot; il ne dit que ho... ho... ho... On le fait transporter à EGINE, où j'étais à ce moment en train de me livrer à mes recherches et on m'appelle pour lui donner mes soins.

*Etat actuel* (10 juillet 1884, 10 heures du matin, c'est-à-dire une heure après l'accident). — Le malade se trouve dans une incapacité presque absolue de parler, substituant toujours quelques sons inarticulés à tout ce qu'il veut dire. Il comprend parfaitement bien ce qu'il entend, car si par hasard on lui dit des choses inexactes, il proteste énergiquement par la mimique. Je lui ai donné un journal à lire; lui ayant demandé s'il comprenait, il m'a fait un signe affirmatif. Mais, pour être plus sûr, je lui ai écrit : « Donnez-moi la brosse, le crayon, l'encrier, etc., etc. » Il le faisait aussitôt. Enfin, je lui ai proposé d'écrire son nom, son pays, son âge, etc., etc., ce qu'il a fait correctement.

Le malade n'a pas perdu un seul instant sa connaissance. Il n'a pas d'autres symptômes céphaliques. Pas de bouche de travers. Pas de paralysie de membres.

Pas de troubles de la sensibilité, du sens musculaire, de la vessie, du rectum et des organes génitaux. Pas de fièvre. Rien du côté de la poitrine, du cœur, des artères, etc. Les fonctions des autres organes paraissent se faire régulièrement.

Etant déjà en connaissance de la fugitivité extrême des accidents cérébraux, j'ai prédit au malade et à ses parents que ses troubles de la parole disparaîtraient très rapidement.

Nous lui avons prescrit de l'eau colorée, *ut aliquid fiat*, pour ne pas empêcher la marche naturelle de l'accident. J'ai recommandé à son frère de m'appeler en toute hâte, dès l'amélioration commencée.

A onze heures, le malade commence à pouvoir articuler quelques mots. Je fus appelé immédiatement, et je me rendis aussitôt chez mon malade. Mon pronostic était pleinement confirmé, en effet, le malade a recouvré intégralement la parole. La durée totale de l'aphasie n'avait pas été de plus de deux heures.

OBSERVATION XXXIII. — Accident provoqué le 10 octobre, à la première immersion, profondeur de 32 brasses, séjour de quatre mi-



*notes, décompression brusque. — Immédiatement après la décompression, à dix heures du matin, aphasie motrice. — Dans l'après-midi, commencement du retour de la mémoire et des mouvements spécialisés pour l'articulation des mots. Substitution de quelques mots à tout ce qu'il veut dire. — A onze heures du soir, disparition de l'aphasie motrice.*

*Le 15 août, deuxième accident d'aphasie motrice, d'une durée de deux heures, survenu à la première immersion, profondeur de 18 brasses, séjour d'une heure, décompression brusque. — Plusieurs immersions antérieures faites dans les mêmes conditions, sauf le séjour, qui n'a jamais duré plus de 15-18-20 minutes.*

*Histoire. — Rigas (Emmanuel), âgé de vingt-neuf ans. Ses antécédents héréditaires n'offrent rien d'important. Les antécédents personnels non plus. Il aurait attrapé seulement à l'âge de vingt ans une chaude-pisse qui a guéri dans l'espace de deux mois.*

*Il avait commencé son travail dans l'air comprimé en 1875 et il aurait travaillé pendant quatre ans de suite sans accident,*

*Le 10 octobre, 1879, à la première immersion faite à une profondeur de 32 brasses, et après un séjour de 4 minutes, il s'est fait brusquement remonter. Immédiatement après l'enlèvement du casque, il était 10 heures du matin le scaphandrier est pris d'une impossibilité absolue d'articuler un seul mot ; il n'émettait que quelques sons inarticulés. Le malade concevait parfaitement bien ce qu'on lui disait, mais il ne pouvait y répondre. Le malade ne savait ni lire ni écrire.*

*Dans l'après-midi, vers 4-5 heures, le malade a commencé à pouvoir articuler quelques mots qu'il substituait à tout propos. Dès ce moment, son vocabulaire s'enrichit d'une heure à l'autre avec une rapidité telle qu'à 14 heures du soir le malade était dans la capacité absolue de parler et d'articuler tous les mots. Le malade n'aurait eu ni bouche de travers, ni perte de connaissance ni autre symptôme céphalique, pas de paralysie des extrémités. La durée totale de cette aphasie motrice a été de 13 heures à peu près.*

*Depuis cette époque, il a fait régulièrement ses campagnes jusqu'en 1884, sans accident sérieux, sauf quelques accidents douloureux des diverses articulations, le malade ne pouvant définir les conditions qui ont causé ces douleurs.*

*Le 15 août 1884, il fait la première immersion de sa journée à une profondeur de 18 brasses; il fait prolonger son séjour pendant une heure. Il aurait fait antérieurement un grand nombre d'immersions à la même profondeur et bien au-dessus de 18 brasses, la décompression étant toujours la même, mais notons bien qu'il n'aurait jamais prolongé son séjour à cette profondeur au delà de 15-18-20 minutes. — Immédiatement après la décompression,*

le malade est pris d'engourdissements aux lèvres et aussitôt après de l'impossibilité d'articuler les mots ; il comprenait parfaitement ce qu'on lui disait.

Pas de perte de connaissance, pas de paralysie des membres, pas de bouche de travers enfin pas d'autres symptômes soit céphaliques soit autres. — Cet état a duré 2 heures au bout desquelles il a disparu tout à coup.

**OBSERVATION XXXIV.** — *Accident survenu le 2 juillet, à la cinquième immersion, profondeur de 22-24 et quatre à cinq minutes de séjour. Quatre immersions antérieures faites tout à fait dans les mêmes conditions. Décompression isochrone pour toutes les immersions. — Une heure d'intervalle de bien-être entre la décompression et l'invasion de l'accident. — Première aphasie motrice trois à quatre minutes de durée suivie d'un intervalle de six, sept minutes. — Deuxième aphasie motrice quatre à cinq minutes de durée suivie aussi d'un intervalle de six à sept minutes. — Troisième aphasie motrice de la même durée, suivie d'un intervalle presque isochrone aux deux autres. — Quatrième aphasie motrice suivie cette fois-ci de guérison complète du malade.*

**Histoire.** — Paul Calamatas, âgé de 30 ans. Son père mort de fièvre typhoïde, pas d'autres antécédents héréditaires. Les antécédents personnels n'offrent non plus rien d'important ; il aurait eu un catarrhe bronchique dans son enfance. Il a commencé son travail dans l'air comprimé, en mai 1886, il avait travaillé deux mois sans accident. — Le 2 juillet, ayant déjà fait quatre immersions à une profondeur de 22 à 24 brasses, et quatre à cinq minutes de séjour, il se fait descendre pour la cinquième fois tout à fait dans les mêmes conditions. Inutile d'ajouter que la décompression a été isochrone pour toutes les cinq immersions, il est intéressant de noter que ce plongeur n'était pas du tout indisposé, qu'il n'avait pas mangé avant son immersion, qu'il n'était pas fatigué. — Une heure après la décompression et l'enlèvement du casque, le malade se porte à merveille. Au bout de ce temps, le scaphandrier est pris tout à coup d'une incapacité absolue d'articuler les mots ; il comprenait parfaitement bien ce qu'on lui disait, sans pouvoir y répondre, il n'émettait que des cris. Le malade ne savait ni lire ni écrire. Au bout de trois à quatre minutes, ce trouble de la parole disparaît subitement et complètement. Ce retour du langage n'était pas destiné à durer bien longtemps ; en effet, après six à sept minutes, pendant qu'il parlait, il s'arrête tout d'un coup ; il ne peut plus continuer sa conversation, il criait.

Ce nouveau trouble du langage, qui consistait dans l'impossibi-

lité de parler, tandis qu'il comprenait parfaitement bien ce qu'il entendait, n'était pas non plus destiné à durer plus longtemps que le premier. En effet, au bout de quatre à cinq minutes, il disparaît brusquement et complètement. Au bout de six à sept minutes, un troisième trouble de la parole, tout à fait pareil aux deux autres précédents et de même durée, survient au malade. Enfin, au bout de six à sept minutes d'intervalle, un quatrième et dernier trouble de la parole a atteint le malade, exactement sous le même aspect clinique que les trois autres.

Après cinq minutes environ, ce trouble de la parole disparaît et le malade n'avait plus rien. — Pas de perte de connaissance; pas de bouche de travers; pas de paralysie des extrémités; pas d'autres symptômes quelconques.

*Etat actuel*, rien, cœur et système artériel, normaux.

6). — **SURDITÉ PSYCHIQUE OU VERBALE OU DES MOTS (VORTTAUBHEIT).** — Nous n'avons à relater qu'une seule observation de cette aphasie sensorielle qui est la suivante. On sait déjà que la surdité des mots a figuré à titre de symptôme de la période du début de la forme centrale spinale postérieure chez le malade de l'OBSERVATION XXI. Nous allons maintenant la voir à titre de forme à part.

**OBSERVATION XXXV.** — *Accident survenu le 3 avril, à la suite de la première immersion faite à une profondeur de 20 brasses, dix minutes de séjour; fatigue due à la marche et à la lutte contre le courant de mer. Plusieurs immersions antérieures de la même profondeur, de même séjour et de même décompression; pas de fatigue toutefois; pas de refroidissement; pas d'affections pulmonaires, pas de repas avant l'immersion. — Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, impossibilité absolue de concevoir tout ce qu'il entendait. Pas d'autres troubles du langage. — Durée de trois heures.*

**Histoire.** — Spyridion Caracatsanis, âgé de vingt-sept ans. L'hérédité interrogée soigneusement n'a montré rien d'important. Les antécédents personnels n'offrent non plus rien qui mérite d'être noté. Il avait commencé à travailler dans l'air comprimé, en mars 1885. Il aurait travaillé un mois à peu près sans accident. Le 3 avril il fait la première immersion de sa série à une profondeur de 20 brasses, il n'aurait pas séjourné plus de dix minutes mais il a

été très fatigué, étant obligé de marcher et de lutter contre un courant de mer très fort. Il se fait brusquement remonter. — Les jours précédents, il aurait fait plusieurs immersions dans des conditions exactement semblables comme profondeur, comme durée de séjour et comme rapidité de décompression, sans jamais, dit-il, avoir été fatigué. Il importe aussi de noter que ce scaphandrier était parfaitement bien portant et qu'il n'avait pas chargé son estomac avant son immersion.

Aussitôt après la décompression et l'enlèvement du casque, le scaphandrier est pris d'une sensation de brûlure qui commençait des pieds et suivant alors une marche ascendante, remontait à la tête. Presque en même temps, il a été atteint d'une impossibilité de comprendre ce qu'on lui disait.

Il affirme d'une façon catégorique qu'il entendait parfaitement ce dont on lui parlait mais il ne pouvait pas y répondre car il ne comprenait pas les mots parlés par son entourage.

Il entendait si bien que le moindre frottement ou le moindre bruit qui se faisait autour de lui était perceptible à ses oreilles.

Il parlait très bien et aussi correctement qu'avant son accident. Ce scaphandrier n'a appris ni à lire ni à écrire.

Le malade n'aurait eu ni vertiges, ni perte de connaissance, ni autres symptômes céphaliques. Il n'aurait eu non plus ni bouche de travers, ni paralysie des extrémités, ni autres troubles quelconques. Cet état n'avait pas duré plus de trois heures.

γ). — **APHASIE COMPLEXE.** — De cette aphasie complexe nous n'avons à relater qu'un seul cas que nous avons observé *de visu*.

**OBSERVATION XXXVI.** — *Accident survenu le 10 octobre. Première immersion, profondeur de 16 brasses, séjour d'une demi heure, décompression brusque. Plusieurs immersions antérieures de la même profondeur et bien au-dessus, de même décompression, le séjour n'ayant jamais duré plus de quinze à vingt minutes. — Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque à 10 heures du matin, impossibilité de parler. — Incapacité incomplète de concevoir la parole entendue. — Impossibilité de comprendre tout ce qui est écrit. — Agraphie. Traitement par compression. Immersion à 4 heures du soir. Retour de la parole au fond de la mer. Guérison complète à 5 heures. —*

**Histoire.** — Nichitas Mavroyannis, âgé de trente ans. Sa mère est morte d'un cancer à la matrice; pas de maladies nerveuses dans sa famille, pas d'antécédents personnels; il aurait eu dans

son enfance la coqueluche. Il a commencé son travail dans l'air comprimé, l'été de 1883, et il a travaillé pendant une année et quelques mois sans accident.

Le 10 octobre, il fait sa première immersion près du Pirée à une profondeur de 16 brasses seulement, et après avoir prolongé son séjour au fond pendant une heure et demie, il se fait remonter. — Il va sans dire que ce scaphandrier avait déjà antérieurement fait des immersions à la même profondeur et bien au-dessus et de même temps de décompression sans jamais demeurer au fond en pareil cas plus de quinze à vingt minutes. Pas de refroidissement, pas d'affections pulmonaires; pas de repas avant l'immersion.

Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, à 10 heures du matin, il est surpris de constater qu'il est dans l'incapacité absolue de proférer un seul mot, il ne prononçait que quelques monosyllabes, il comprenait incomplètement ce qu'on lui disait. On le fait transporter au Pirée et on m'appelle en toute hâte. Je me rendis aussitôt près de mon malade.

*Etat du malade* le 10 octobre à deux heures du soir. — Le malade se trouve dans l'impossibilité d'articuler un seul mot. Il ne profère que quelques monosyllabes, en les substituant à tout ce qu'il veut dire. Il conçoit un peu ce qu'il entend, car si on lui dit qu'il n'est pas un bon scaphandrier et qu'il ne descend pas à des profondeurs très grandes au delà de 15 à 20 brasses, il proteste énergiquement par ses monosyllabes et par la mimique. Il faut toutefois noter que cette capacité de comprendre est restreinte. Ainsi, en mettant devant lui une tasse, un sucrier et un morceau de papier et en lui disant : donnez-moi le morceau de papier, il me donne l'encrier. Si on lui donne un journal à lire, on constate qu'il ne comprend plus; impossible de déchiffrer un seul mot : je vois, mais fait-il observer par signes, mais je ne comprends pas. Si on lui propose d'écrire, on voit qu'il ne peut y parvenir; pour la plupart des mots il n'écrit que la première lettre; pour quelques-uns, la première syllabe, et puis il s'arrête, il ne peut plus avancer.

L'examen fait par les doigts paraît montrer qu'il y a de l'hémipésie.

Excepté sa grande émotivité, il n'y a pas d'autres symptômes céphaliques. Il n'y a aucune trace de paralysie nulle part. — Il n'existe pas de troubles de la sensibilité générale et sensorielle et du sens musculaire. Rien du côté des urines. Les fonctions du cœur et des autres organes paraissent se faire régulièrement.

Je lui ai conseillé de faire immédiatement une immersion de 40 brasses de profondeur et de prolonger son séjour pendant une heure. Il fait son immersion à quatre heures. Le malade affirme que déjà au fond il a été surpris de constater qu'il pouvait parler;

on le fait monter et immédiatement après la décompression, ses compagnons voient non sans étonnement qu'il n'avait plus de troubles du langage; c'était à cinq heures du soir. Il vient me remercier à Athènes à huit heures du soir, et nous avons remarqué qu'il parlait très bien, qu'il concevait parfaitement bien ce qu'on lui disait, qu'il lisait et qu'il écrivait tout aussi bien qu'avant l'invasion de son accident.

Les observations qui précèdent montrent à l'évidence que la faculté que l'homme possède d'exprimer sa pensée par des signes peut être atteinte tantôt d'une manière isolée, un seul de ses éléments constitutifs étant modifié, altéré, et complètement aboli. C'est ainsi que, chez les hommes des OBSERVATIONS XXXII, XXXIII et XXXIV, cette faculté n'a été modifiée que dans un de ses éléments à savoir la mémoire des mouvements coordonnés qu'il faut faire pour articuler les mots. Les malades de ces observations étaient absolument incapables de proférer un seul mot : par contre, la mémoire auditive n'avait pas été modifiée, les malades entendaient tout et comprenaient tout. En ce qui concerne les malades des OBSERVATIONS XXXIII et XXXIV, la mémoire visuelle des mots et la mémoire des mouvements graphiques ne peuvent pas être prises en considération, car ces deux personnes n'ont jamais acquis ces deux facultés du langage. C'est seulement le malade de l'OBSERVATION XXXII qui possédait ces facultés d'exprimer sa pensée et qui lisait, mentalement, tout avec facilité; il écrivait couramment et il concevait parfaitement tout ce qu'il lisait et tout ce qu'il écrivait. Or, nous étions là en présence d'une aphasie motrice (type Bouillaud-Broca).

Par contre, chez l'homme de l'OBSERVATION XXXV,

la *facultas signatrix* de Kant n'a été altérée ni modifiée que sous le rapport de sa mémoire auditive des mots; le malade entendait tout, mais il ne comprenait rien. Il n'aurait pas perdu la mémoire des mouvements coordonnés pour articuler les mots; il proférerait tous les mots. Chez lui, il n'y avait ni mémoire visuelle des mots, ni mémoire des mouvements graphiques. Il n'avait jamais appris ni à lire ni à écrire. Nous n'avons pas observé de cas de cécité verbale ou cécité des mots (*Wortblindheit*), isolée et dégagée de tout mélange. Tantôt plusieurs éléments constitutifs de la faculté du langage peuvent être altérés. Ainsi, chez le malade de l'OBSERVATION XXXVI, le langage a été modifié sous plusieurs rapports. Il avait perdu tout à fait la mémoire des mouvements coordonnés qu'il faut faire pour articuler les mots; le malade ne proférerait pas un seul mot : *b*), la mémoire visuelle des mots : il ne pouvait pas lire, mentalement, ce qui était écrit; *c*), la mémoire des mouvements graphiques : il n'était pas capable d'écrire; *d*), incomplètement la mémoire auditive des mots; il concevait imparfaitement ce qu'on lui disait. Les caractères généraux des troubles du langage qui peuvent survenir par l'emploi des scaphandres sont au moins dans la majorité des cas les suivants : *a*), la brusquerie de l'invasion; *b*), leur durée très courte; et *c*), leur brusque disparition.

A propos de ces caractères qui spécialisent en quelque sorte les troubles du langage *de cette origine*, n'oublions pas de noter le fait original qui s'est passé chez le malade de l'OBSERVATION XXXI. Son aphasie motrice survenant brusquement et d'une durée momentanée disparaissait non moins brusquement durant quelques

minutes pour réapparaître après, et ainsi de suite, quatre fois en tout. On assistait là à une aphasie motrice répétée.

## 2. FORME SENSORIELLE.

Le lecteur aura déjà remarqué que des troubles oculaires et auditifs peuvent figurer dans la symptomatologie des formes diverses et multiples, provenant de l'emploi des scaphandres. Aussi on n'aura certes pas oublié la cécité de cinq minutes de l'OBSERVATION V, les éblouissements des yeux et la vision d'étincelles de l'OBSERVATION XVII, la cécité de plus de six semaines de l'OBSERVATION XX, et enfin les bourdonnements d'oreilles avec un certain degré de confusion de l'ouïe de l'OBSERVATION X.

Tous ces troubles sensoriels ont figuré comme symptômes de la période du début des différentes formes spinales; en d'autres termes, à titre de symptômes. Nous allons maintenant voir que les troubles sensoriels peuvent survenir chez les plongeurs à scaphandre à titre de forme clinique spéciale, autrement dit, ces symptômes peuvent se rencontrer isolés, dégagés de toute complication, d'une simplicité et d'une pureté vraiment remarquables, et ils constituent alors tout le tableau clinique. Il nous a été donné d'observer cette forme sensorielle soit sous la variété oculaire, soit sous la variété auditive.

*A. Variété oculaire.* — De cette variété, nous n'avons à rapporter que deux cas de cécité, dont la durée totale chez le premier a été d'une demi-heure ;



et le deuxième de quatre semaines. En voici les observations :

OBSERVATION XXXVII.

Paul Rhodios, âgé de vingt-cinq ans, pas d'antécédents héréditaires ou personnels. Il a commencé son métier de plongeur à scaphandre au mois de février 1886. Il aurait travaillé durant quelques mois sans accidents. Le 15 août il descend à une profondeur de 17 brasses, c'était la première immersion de la journée, et après avoir demeuré une heure et trois quarts, il se fait brusquement remonter.

Notons bien que ce plongeur était déjà antérieurement descendu un grand nombre de fois à cette profondeur et bien au-dessus et qu'il se faisait toujours brusquement, parfois en quelques secondes, décomprimé. Mais jamais, jamais, je le répète à dessein, il n'avait dépassé les vingt minutes de séjour au fond. — Il importe en outre de remarquer que cet homme n'était refroidi; il ne tousait pas et il n'avait pas mangé avant son immersion.

Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, cet homme tout d'un coup a complètement perdu la vue, il ne voyait rien. La perception lumineuse a tout à fait disparu; il ne distinguait plus le jour de la nuit. En même temps, il avait une sensation de brûlure tellement intense dans les yeux qu'il les frottait follement. Les conjonctives auraient été rouges.

Il n'y aurait eu ni vertiges, ni perte de connaissance, ni étourdissements, ni bourdonnements d'oreilles, ni troubles de la parole, ni paralysie, soit de la face, soit des extrémités, enfin aucun autre symptôme. C'était la cécité accompagnée de la sensation de brûlure et de la rougeur des conjonctives qui faisait les frais de toute la symptomatologie de cet accident.

Au bout d'une demi-heure, le malade a commencé brusquement à voir clair et tout rentra dans l'ordre, sauf la rougeur des conjonctives, qui aurait persisté jusqu'au lendemain matin.

OBSERVATION XXXVIII.

Basile Matzis, âgé de trente-deux ans; son père est mort d'un cancer à l'estomac; pas d'autres antécédents héréditaires. Les antécédents personnels n'offrent rien d'important. Il a commencé son travail dans l'air comprimé en 1880 et aurait travaillé pendant trois ans, sans accident. Le 13 août 1883, il fait sa première immersion de la journée à une profondeur de vingt brasses et il ne demeure que quinze minutes au fond. Il a été extrêmement

fatigué étant obligé pour garder sa place, de lutter contre un courant de mer très fort et de marcher même contre lui. Il s'est fait brusquement décompresser.

Il aurait déjà antérieurement fait un grand nombre de fois des immersions dans les mêmes conditions comme profondeur, comme séjour, et comme décompression. Mais il affirme que depuis qu'il travaille dans l'air comprimé, il n'avait jamais rencontré un courant de mer si fort et qu'il n'a jamais été aussi fatigué que cette fois-là. Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, c'était 10 heures matin, le malade est pris dans les yeux de douleurs si intenses, qu'il poussait des cris pitoyables; en même temps, le malade avait perdu presque complètement la vue; il distinguait un peu la lumière. Au bout de quelques minutes, cette perception lumineuse disparaît à son tour tout à fait et le malade ne distinguait plus le jour de la nuit. Ses conjonctives auraient été rouges.

Le lendemain matin, 14 août, les douleurs avaient presque complètement disparu et il ne lui reste qu'une sensation inconfortable de plénitude dans les yeux et de brûlure, il se frottait les yeux et les pressait pour se soulager. La cécité était absolue.

Vers la fin de la première semaine, ces sensations de plénitude et de brûlure avaient disparu. Pendant trois semaines après l'accident, le malade ne voyait rien et ne distinguait pas le jour de la nuit, il avait, dit-il, devant ses yeux une grande tache noire qui quelquefois changeait de couleur.

Au début de quatrième semaine le malade, à sa grande joie, avait commencé à voir clair. Dès ce moment, cette amélioration a grandement marché au point qu'à la fin de la quatrième semaine, le malade voyait comme avant son accident.

Ce malade, excepté quelques petits vertiges n'aurait eu ni perte de connaissance, ni paralysie aucune. Le tableau clinique était exclusivement constitué par les troubles oculaires. — *Etat actuel.* — Rien.

Les observations qui précèdent, aussi bien que dans celles du tableau clinique, la cécité figure comme symptôme du début et nous servent à mettre en relief quelques caractères qui donnent le cachet de spécialité à la cécité provenant de l'emploi des scaphandres, soit à titre de forme clinique spéciale, soit à titre de symptôme. Ces caractères sont les suivants : 1° la brusquerie de son invasion ; chez tous nos malades, l'invasion

a été brusque ; 2° les troubles oculaires ont le maximum de leur intensité dès le début ; en effet, chez tous les malades, la cécité a été complète ou presque complète dès le premier moment de leur invasion ; 3° leur durée est très courte et parfois instantanée ; six semaines pour l'OBSERVATION XX, quatre semaines pour l'OBSERVATION XXXVIII ; une demi-heure pour l'OBSERVATION XXXVII ; et cinq minutes seulement pour l'OBSERVATION V ; 4° leur rapide disparition, OBSERVATIONS XX et XXXVIII, et parfois soudaine, OBSERVATIONS V et XXXVII.

B. *Variété auriculaire.* — Les troubles auditifs occupent une place importante parmi les accidents cérébraux qui proviennent de l'emploi des scaphandres. Je trouve quatre cas de ce genre dans mes notes. Les troubles auditifs présentés par mes malades consistent essentiellement, comme symptôme majeur, en une altération profonde des facultés auditives. A ce symptôme principal, vient très souvent s'ajouter un autre phénomène d'importance relativement secondaire ; ce sont les sensations subjectives de bruits auriculaires (bourdonnements, tintements, etc.). On sait déjà que les troubles auditifs ont figuré une fois OBSERVATION X (bourdonnements survenant par intervalles rapprochés, bruits de cascade), comme symptôme de la période de début. — Nous allons maintenant les voir à titre de forme clinique spéciale, la symptomatologie de ce genre d'accident étant uniquement et exclusivement caractérisée par les troubles auditifs.

## OBSERVATION XXXIX.

Stylios Cosmas, âgé de vingt-cinq ans. Pas d'antécédents héréditaires ou personnels, il avait commencé son métier de plongeur à scaphandre en 1885 et il a travaillé durant une année sans accident.

Le 10 juin 1886, il descend à une profondeur de vingt-deux brasses il ne demeure que douze minutes seulement, au bout desquelles il s'est fait brusquement remonter. C'était sa première immersion. Il n'y avait pas de courant de mer, et en conséquence, il n'était pas fatigué; il n'avait pas chargé son estomac avant sa descente. Il se portait très bien avant son immersion.

Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, c'était 9 heures matin, il est pris de cophose, son ouïe s'était éteinte des deux côtés. Il n'entendait absolument rien; en même temps, il avait des bourdonnements intermittents, il avait la perception des bruits de vapeur. Pas de vertiges. Pas d'autres symptômes céphaliques. Pas de paralysie. Enfin il n'y aurait rien eu nulle part. A 10 heures, presque subitement le malade recouvra intégralement ses facultés auditives. Le scaphandrier entendait, dit-il, aussi bien qu'avant son accident. — *Etat actuel*, 2 août 1886. — Rien.

## OBSERVATION XL.

Le nommé Constantin Jannoulis, âgé de trente ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, a commencé à travailler dans l'air comprimé au mois de mai 1886; il aurait travaillé jusqu'au 10 juillet, sans accidents. Ce jour-là, après avoir fait six immersions successives à une profondeur de vingt-trois à vingt-quatre brasses, dix à douze minutes de séjour et d'une décompression brusque, il redescend pour la première fois dans des conditions exactement identiques de profondeur, de séjour et de décompression. Il importe au point de vue étiologique de remarquer que ce plongeur n'était pas refroidi. Il ne toussait pas et il n'avait pas fait de repas avant son éclusement. Notons en outre qu'il n'était pas fatigué.

Un quart d'heure après l'enlèvement du casque, le plongeur est saisi d'une confusion de l'ouïe très prononcée; il ne parvenait à percevoir que quelques mots seulement. La plupart des mots lui échappaient complètement. Au bout de quelques minutes, la surdité était devenue complète et absolue, il n'entendait rien.

A la surdité vient s'ajouter un autre phénomène secondaire, c'était un bruissement continu qu'il compare au murmure d'un vent léger.

Au bout de deux heures environ, il a commencé de nouveau à entendre d'une façon confuse. Dès ce moment, d'une minute à l'autre sa perception auditive se complétait, au point qu'au bout d'un quart d'heure environ le sens de l'ouïe était revenu à l'état normal.

*Etat actuel*, 28 juillet 1886. — (18 jours après l'accident.) Il n'y a rien. Les facultés auditives sont excellentes.

## OBSERVATION XLI.

Pierre Chalkites, âgé de vingt-quatre ans; son père est mort d'apoplexie; pas d'autres antécédents héréditaires, pas d'antécédents personnels. Il a commencé son métier de scaphandrier le 2 mai 1884, et il aurait travaillé pendant un mois environ sans accident. — Le 1<sup>er</sup> juin, il fait sa première immersion de la journée à une profondeur de dix-neuf brasses et demeure au fond une heure et demie, étant tombé par hasard sur un endroit plein d'éponges. Au bout de ce temps, il s'est fait brusquement remonter. Il était déjà antérieurement descendu un grand nombre de fois à la même profondeur, même temps de décompression, mais il n'aurait jamais demeuré à cette profondeur plus de quinze à vingt minutes. — Il n'était pas refroidi, il ne toussait pas, il n'avait pas mangé avant son immersion qui était la première de ce jour.

Un quart d'heure après la décompression et l'enlèvement du casque, cet homme est pris d'une surdité complète, absolue, accompagnée de petits vertiges, pas de bourdonnements d'oreilles. Pas d'autres symptômes céphaliques. Pas de phénomènes paralytiques, enfin pas d'autres troubles quelconques.

Cet état de cophose complète n'a duré que cinq heures à peu près au bout desquels il a disparu complètement et définitivement. — *ÉTAT ACTUEL* (15 mars 1885). Rien.

## OBSERVATION XLII.

Georges Carydas, âgé de vingt-trois ans, pas d'antécédents héréditaires ou personnels; il a commencé son métier de plongeur à scaphandre en 1885, et il aurait travaillé pendant une année sans accident. Le 10 juin 1886, après avoir déjà fait cinq immersions à une profondeur de 20 à 22 brasses, dix à treize minutes de séjour et d'une décompression brusque, il redescend pour la sixième fois dans les mêmes conditions. Il faut noter que le plongeur à scaphandre n'était pas refroidi, il ne toussait pas et il ne s'était pas chargé l'estomac. Pas de fatigue.

Immédiatement après la décompression, le malade n'entend plus. Sa surdité est complète, absolue. Concurrément à la cophose, il avait des bruits auriculaires continus et intenses que le malade compare au bruit d'une chaîne de fer, violemment traînée. Pas de vertiges ni autres symptômes céphaliques, pas d'autres troubles quelconques.

Au bout d'une semaine, il a commencé par entendre, toutefois d'une façon très confuse. Dès ce moment, son état s'est fort amélioré, mais son ouïe n'est jamais revenue à l'état normal, ses bourdonnements étaient moins forts et intermittents.

ÉTAT ACTUEL (28 juillet 1887). — Il est loin d'être sourd; il a les oreilles dures, il entend mal dans une conversation générale; mais dans le tête-à-tête, c'est à peine s'il est nécessaire de répéter, de temps à autre, quelques mots qui lui échappent. En dehors de cette dureté de l'ouïe cet homme ne présente rien d'anormal.

Ce court exposé des observations si pleines d'intérêt aura certes révélé au lecteur certaines particularités importantes qui sont presque caractéristiques de la surdité provenant de l'emploi des scaphandres. Citons surtout les suivants :

1° L'invasion brusque; 2° l'intensité excessive et existant dès le premier temps de l'invasion; 3° la curabilité habituelle et très rapide. Précisons davantage.

1° Les surdités d'autres origines (la surdité sénile, par exemple) ont la propriété de se développer avec une excessive lenteur. Même la surdité tabétique, malgré ses progrès remarquablement rapides, met des mois, exceptionnellement des semaines, pour atteindre le plus haut degré de son développement et devenir complète. Par contre, la surdité en question survient brusquement dans quelques minutes ou quelques heures. C'est, à coup sûr, le caractère le plus important.

2° Chez les quatre malades, l'intensité de la surdité était excessive. Les malades n'entendaient rien, pas

même les bruits les plus forts. Voici un autre caractère de la plus grande importance ;

3° Le troisième caractère que nous désirons mettre en relief, c'est la curabilité, le plus souvent complète et brusque, survenant dans une heure pour l'OBSERVATION XXXIX, deux heures et quart pour l'OBSERVATION XL, et cinq heures pour l'OBSERVATION XLI, parfois incomplète, lentement et graduellement rétrogressée, OBSERVATION XLII. Ce n'est qu'une seule fois que nous avons observé une cophose unilatérale complète et définitive qui a nécessairement suivi la rupture du tympan gauche. Voici l'observation :

#### OBSERVATION XLIII.

Le nommé Jean Calomyris, âgé de vingt-deux ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, a commencé à travailler sous l'air comprimé en 1885. Il aurait travaillé pendant une année ayant fait régulièrement ses campagnes pour la pêche des éponges, sans accident.

Le 12 juin 1886, ce plongeur se lève indisposé, ayant des frissons, mal à la tête et une lassitude générale. Il n'a pas voulu travailler. La nuit du 12 au 13 juin fut agitée ; fièvre, céphalalgie intense, insomnie.

Le 13 juin, son état n'avait pas changé ; il avait des frissons, pas de toux. Cependant, malgré son indisposition, il se décide à travailler. Il fait étant à jeun sa première immersion à la profondeur de 23 brasses et après avoir demeuré dix minutes sans être fatigué, il s'est fait brusquement remonter.

Ce scaphandrier, notons-le bien, aurait déjà antérieurement fait un grand nombre d'immersions dans les mêmes conditions de profondeur, de durée de séjour et de rapidité de décompression sans avoir jamais eu d'accident.

Une dizaine de minutes après la décompression et l'enlèvement du casque, pendant qu'il se préparait à redescendre, il fut tout d'un coup pris d'une forte douleur dans l'oreille gauche ; en même temps il avait des vertiges. Dans quelques minutes, les douleurs étaient devenues insupportables au point qu'il poussait des cris déchirants, quand soudain le malade sent de l'air sortir de son oreille en sifflant ; ce fait a été immédiatement suivi d'un

soulagement remarquable. Dans la suite les douleurs avaient disparu mais il n'entendait plus rien de l'oreille droite.

*Etat actuel* (20 mars 1887). — La cophose est complète et définitive. Il a une rupture du tympan gauche.

### 3. FORME ÉPILEPTIFORME.

Cette forme cérébrale doit certainement être rare pour que nous ne soyons en mesure de rapporter qu'une seule observation qui, au point de vue symptomatologique, est un très beau spécimen d'épilepsie jaksonnienne ou partielle. La voici :

#### OBSERVATION XLIV.

Sotiris Galaphas, âgé de trente ans. L'hérédité soigneusement interrogée n'a pas montré le moindre accident nerveux dans la famille. Les antécédents personnels n'offrent non plus rien d'important ; pas d'accidents syphilitiques, ni paludéens, pas de maladies antérieures, pas d'excès d'aucune sorte ; il ne boit pas. Il a commencé son métier de plongeur à scaphandre en 1882 et il a travaillé pendant deux ans, faisant régulièrement ses campagnes de l'année pour la pêche des éponges, sans accidents sérieux. Une fois seulement au cours de l'été 1883, il aurait eu des douleurs au genou droit de quelques heures dans des conditions que le malade ne peut pas définir.

Le 3 août 1884, de retour de la grande campagne d'été, il fait sa première immersion près des côtes d'Egine, à une profondeur de 25 brasses et après avoir séjourné au fond de la mer 5 minutes, il ferme la soupape pour se faire instantanément remonter ; la décompression n'aurait pas duré plus de 3 à 4 secondes. Ce plongeur aussi bien que ses compagnons affirment qu'il est déjà antérieurement descendu un grand nombre de fois à cette profondeur et avait séjourné au fond 5 et même 7 minutes sans accident, mais il ne s'est jamais décomprimé si brusquement.

Ce plongeur n'était pas refroidi, il ne toussait pas, il n'avait pas chargé son estomac avant l'immersion, il n'a pas été fatigué au fond. 2 à 3 minutes après la décompression et l'enlèvement du casque, c'était à 7 heures du matin, le scaphandrier a senti un malaise général indéfinissable ; un de ses compagnons lui demande si il souffre et où ; il répond qu'il ne se porte pas bien, mais il ne sait pas ce qu'il a. On se met à le déshabiller pour le



frictionner. On n'avait pas encore enlevé tous ses effets que cet homme tombe en proie à des convulsions qui se limitaient au côté droit du corps.

On le fait aussitôt transporter à Eglise où j'étais à ce moment pour mes recherches, et on me fait appeler en toute hâte : je me rendis aussitôt près de mon malade, et voici ce que nous avons constaté.

*Etat actuel* 3 août 1884, 3 heures du matin. Le malade est couché dans le lit en proie à des accès convulsifs ; l'accès commence par une flexion excessive du membre supérieur gauche au niveau des articulations du poignet et du coude, qui prend en même temps l'attitude de la pronation forcée. Au bout de quelques secondes, ce membre s'agite dans toute son étendue par des secousses rythmiques. Aussitôt après, la tête se tourne vers l'épaule gauche et est ébranlée, elle aussi, par ces mêmes secousses ; simultanément le côté gauche de la face est pris de grimaces qui se succèdent rapidement et rythmiquement. Le membre inférieur gauche ne tarde pas à son tour à être envahi, il se raidit dans l'extension forcée ; quelques secondes après, il est vibré de trépidation et l'accès finit.

Dans certains accès, à ce moment, une perte de connaissance survient en même temps que la rigidité et la vibration rythmique gagnent le côté opposé du corps. Chaque accès est suivi d'une parésie assez marquée des extrémités de la moitié gauche du corps. — La température s'est élevée à midi à une grande hauteur : 41° ; pouls, 150.

Nous sommes resté près de notre malade jusqu'à la disparition complète et définitive de l'accident qui a eu lieu à midi 40 et qui a été suivi d'une parésie des membres supérieurs et inférieurs gauches. Cette parésie a duré trois heures environ, au bout desquels elle guérit complètement et définitivement. Le nombre total des accès qui ont eu lieu en ma présence s'est élevé au chiffre de 20, sans compter les accès de 2 heures qui se sont écoulés depuis le moment de leur invasion jusqu'à celui de notre consultation. — Pas d'autres symptômes céphaliques. Les autres organes paraissent fonctionner régulièrement.

Pour observer l'évolution naturelle de l'accident ; nous n'avons employé aucune médication ; un peu d'eau de menthe. Depuis ce moment, nous avons plusieurs fois vu ce malade et nous avons appris que depuis lors les accès n'ont jamais réapparu.

#### 4. FORME CÉRÉBRALE PARALYTIQUE.

Les différentes paralysies d'origine cérébrale n'ont

pas, à coup sûr, la même fréquence que celles d'origine spinale, mais elles ne sont pas très rares. Elles revêtent, cliniquement, tantôt le type d'hémiplégie et tantôt le type de paralysie partielle.

A). *Type d'hémiplégie.* — De ce type nous avons deux observations que voici :

**OBSERVATION XLV.** — *Le 10 juillet 1873, hémiplégie gauche, une demi-heure de durée, provoquée par la septième immersion faite à une profondeur de 20 à 21 brasses, un quart d'heure de séjour au fond, décompression brusque. Le 7 août 1874, hémiplégie droite de quatre jours de durée, survenue à la suite de la sixième immersion faite dans les mêmes conditions que les cinq précédentes. — Dès cette époque jusqu'à 1882, treize hémiplégies tantôt gauches, tantôt droites, 3 à 5 heures de durée. L'hémiplégie survenait toutes les fois qu'il dépassait le nombre 5 des immersions, toutes les autres conditions étant égales. De 1882, jusqu'en juillet 1886 plus d'hémiplégies; il n'a jamais fait plus de cinq immersions.*

*Histoire.* — Michel Chais, âgé de trente-sept ans, les antécédents aussi bien héréditaires que personnels n'offrent rien d'important. Il est d'une constitution très forte. Il a commencé son travail dans l'air comprimé en 1870 et il a travaillé pendant trois ans sans accident.

Le 10 juillet 1873, après avoir déjà fait six immersions à une profondeur de 20 à 21 brasses, il en fait une septième; il n'a demeuré dans le fond qu'un quart d'heure environ, au bout duquel il s'est fait remonter. Immédiatement après l'enlèvement du casque, on le voit se frotter les yeux, ce qui était dû à une sensation de brûlure intolérable, ses conjonctives auraient été en même temps rouges. Aussitôt après, le malade sent son bras gauche extrêmement lourd et il ne peut l'élever; il avait aussi la bouche un peu de travers, de façon à attirer l'attention. En même temps, le malade se plaignait d'une douleur à la région gastrique avec sensation d'angoisse. Cet état, qui n'était accompagné d'aucun autre symptôme soit céphalique soit de nature quelconque, sauf une douleur vague aux lombes, a duré seul isolé une heure et demie. Au bout de ce laps de temps, une paralysie du membre inférieur gauche survint. A ce moment, le malade est pris de vomissements qui l'ont soulagé de son poids épigastrique.

Quand on le pinçait, qu'on le frottait ou qu'on touchait le côté gauche de son corps, le malade sentait très bien. Il se plaignait seulement de douleurs lancinantes, qui siégeaient aux différentes

régions du côté paralysé. Cette scène morbide a duré au total trois heures et le lendemain matin, il reprend son travail. Le 7 août 1874, il fait cinq immersions sans attaque, il redescend à la même profondeur de 20 à 21 brasses et sans demeurer plus de quinze minutes dans le fond de la mer, il s'est fait brusquement remonter.

Après l'enlèvement du casque, il est pris d'une brûlure intolérable aux yeux, qu'il frottait follement et qui étaient en même temps rouges. — En outre, il avait bientôt un poids à l'estomac, sans gonflement au moins apparent, en même temps qu'une paralysie du membre supérieur non plus le gauche, ce qui lui est arrivé le 10 juillet de l'année précédente, mais le droit, le malade étant dans l'incapacité de faire le moindre mouvement. La bouche n'était pas cette fois-ci de travers, au moins d'une façon visible.

Cette paralysie dure deux heures, au bout desquelles il est pris d'une paralysie du membre inférieur droit, sans troubles de la sensibilité, car le malade sentait bien, quand on le touchait ou qu'on le pinçait, il était seulement tourmenté de temps à autre de douleurs lancinantes. Cette hémiplégie dure quatre jours seulement, au bout desquels il a repris son travail, étant parfaitement bien portant.

Depuis lors jusqu'à présent, il a été atteint treize fois encore de pareils accidents, ce qui fait au total quinze fois : sept fois à gauche et huit à droite. Toutes les fois qu'il dépassait les cinq immersions de suite à la même profondeur et à la même durée de séjour au fond de la mer, il était atteint des mêmes accidents, à savoir une paralysie du membre supérieur tantôt gauche tantôt droit avec ou sans paralysie faciale apparente, paralysie précédée toujours des troubles oculaires, brûlure, rougeur, frottement, accompagnée constamment d'une douleur gastrique avec sensation d'angoisse sans gonflement au moins apparent et suivie après un temps qui varie entre une demi-heure et deux heures d'une paralysie du membre droit correspondant avec des douleurs vagues aux lombes et lancinantes aux membres affectés ; pas d'autre symptôme céphalique, pas d'anesthésie, pas de troubles urinaires ou génitaux ou rectaux, enfin rien. — Cet état a duré de 3 à 5 heures. Depuis 1882, étant persuadé qu'aucun accident ne saurait lui arriver, quand il n'aurait pas dépassé les cinq immersions, il n'a jamais osé faire la sixième et en conséquence il n'a jamais été affecté. — ETAT ACTUEL (28 juillet 1886.) — Rien. Tous les organes paraissent fonctionner régulièrement.

## OBSERVATION XLVI.

Cosmas Cosmitis, âgé de vingt-six ans, sans antécédents héréditaires.

ditaires ou personnels, a commencé à travailler dans l'air comprimé en 1877 et il a travaillé sept ans sans accident.

Le 27 juillet 1884 il fait une première immersion à 27 ou 28 brasses de profondeur et après avoir demeuré sept minutes il s'est fait brusquement décompresser. Il redescend une seconde fois par la même profondeur mais il prolonge son séjour au fond de la mer au delà de vingt minutes.

Un quart d'heure après l'enlèvement du casque, le plongeur est pris de douleurs constrictives à la jambe gauche et bientôt d'une hémiplegie gauche. Il n'y aurait pas de troubles de la sensibilité.

Il avait en même temps une sensation précordiale avec plénitude et gêne de la respiration accompagnée de palpitations. — Il n'y a pas eu d'autres symptômes céphaliques. Il n'y aurait pas eu d'autres symptômes quelconques. — ETAT ACTUEL (5 août 1884). — Rien.

**B). Type de paralysie partielle.** — De ce type nous avons deux observations intéressantes dont l'une est un exemple de paralysie de la face et du membre supérieur gauche.

**a). Paralysie faciale.**

OBSERVATION XLVII.

Aggelis Couroupis, âgé de vingt-trois ans. Pas d'antécédents héréditaires ou personnels. Il a commencé son travail en 1885 et il travailla pendant une année sans accident.

Le 13 juillet 1886, il fait sa première immersion à la profondeur de 23 brasses, treize minutes de séjour, décompression brusque, Il serait déjà antérieurement descendu exactement dans les mêmes conditions de profondeur, de séjour et de décompression. Il n'a pas été fatigué et il n'aurait pas mangé avant l'accident ; pas de refroidissement, pas de toux. Dix minutes après l'enlèvement du casque, le plongeur est pris de paralysie faciale gauche. Il fermait l'œil gauche aussi bien que le droit.

Il n'y aurait eu aucune trace de paralysie des extrémités. Pas de vertiges, ni de perte de connaissance, ni de troubles du langage, ni autres symptômes céphaliques. Il n'y aurait non plus d'autres symptômes quelconques. Cette paralysie faciale a duré à peu près une demi-heure, au bout de laquelle elle a disparu tout à fait.

b). *Paralysie de la face et du membre supérieur droit.*

## OBSERVATION XLVIII.

Le nommé Jean Coussatakis, âgé de vingt-quatre ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, ayant commencé son métier de plongeur à scaphandre en 1882, a travaillé pendant deux ans sans accident. Le 12 juillet 1884, après avoir déjà fait sept immersions successives sans accident, à une profondeur de 23 brasses, de douze à quinze minutes de séjour et d'une décompression brusque, il en fait une huitième dans les mêmes conditions que les sept précédentes.

Une dizaine de minutes se passent et le malade se porte parfaitement bien. Au bout de ce temps, tout d'un coup, il est pris de paralysie complète du membre supérieur gauche. La bouche, en même temps, était de travers. Il pouvait fermer l'œil gauche aussi bien que le droit. Il n'y a aucune trace de paralysie au membre supérieur droit et aux inférieurs. Sauf quelques petits étourdissements, le malade n'avait aucun autre symptôme céphalique. Pas d'autres symptômes.

Le 16 juillet, c'est-à-dire quatre jours après l'invasion de l'accident, le plongeur a repris ses immersions à des profondeurs moyennes, 44 à 45 brasses, quinze minutes de séjour et brusque décompression. Il lui était impossible de se servir de son bras gauche. Le 17 juillet, il a commencé à pouvoir exécuter quelques petits mouvements. Sa paralysie faciale aurait été améliorée. Ses immersions continuent comme moyen thérapeutique. Depuis lors l'amélioration a continué de faire ses progrès.

ETAT ACTUEL (15 août 1884, le dix-neuvième jour de l'accident). — Le malade a une certaine difficulté de lever son bras gauche. Sa main gauche serre bien moins que la droite. La force dynamométrique est de 30 à gauche et de 65 à droite. Il ne peut lever de lourds objets. Il lui arrive même parfois que les objets légers lui échappent des mains.

La paralysie prédomine incontestablement aux muscles innervés par les nerfs cubital et médian. Quand on pince la paume de sa main gauche, il sent des engourdissements dans les doigts. Pas d'autres troubles de la sensibilité.

Le sens musculaire est affecté. Ainsi, si on lui dit de porter le doigt indicateur sur le bout du nez, alors le malade ne réussit pas et déplace la main. Il est, en outre, absolument incapable d'apprécier le poids des objets.

Sa bouche est tirée à droite; il ferme très bien l'œil gauche.

Il n'y a aucune trace d'atrophie musculaire. La contractilité électrique est normale.

Pas de troubles vaso-moteurs. Il n'y a pas de symptômes céphaliques. La vessie, le rectum et les organes génitaux paraissent fonctionner régulièrement.

Nous avons revu le malade après trois mois, le 20 novembre 1884. Il n'y a aucune trace de paralysie, soit faciale, soit du membre supérieur gauche depuis un mois, époque de la disparition des phénomènes paralytiques.

Nous retrouvons ici encore les mêmes caractères qui servent à spécialiser les paralysies cérébrales d'origine scaphandrienne, à savoir : 1° la brusquerie de l'invasion ; 2° l'intensité excessive ; 3° leur durée très fugitive ; 4° leur curabilité constante en cas d'accidents cérébraux, non fugitifs plus ou moins persistants. C'est ainsi que le docteur A. Kindynis, agrégé de notre faculté, nous a communiqué qu'il a observé deux cas d'hémiplégies cérébrales chez deux scaphandriers qui, après avoir duré quelques mois, ont disparu complètement sans laisser la moindre trace. Malheureusement, il a perdu ses observations.

(A suivre.)

---

## REVUE CRITIQUE

---

### GRAND ET PETIT HYPNOTISME<sup>1</sup>;

Par J. BABINSKI,

Ancien chef de clinique à la Salpêtrière.

Autrefois, nous voulons dire avant 1878, beaucoup niaient l'hypnotisme, et expliquaient purement et simplement tous les phénomènes produits par l'hypothèse commode, de la simula-

<sup>1</sup> Voir *Archives de Neurologie*, n° 49, p. 92.

tion. Depuis les études de la Salpêtrière, on ne parle plus guère de simulation, ou du moins si quelques personnes attardées ou de parti-pris se servent encore de cette interprétation simpliste, elles ne font qu'exprimer des opinions isolées et de plus en plus timidement exprimées. On veut soutenir aujourd'hui que tous les phénomènes hypnotiques observés à la Salpêtrière et ailleurs sont réels, mais que ce sont des produits de la suggestion. La suggestion, a-t-on dit, c'est la clef du braidisme. Ainsi, la controverse s'est déplacée; elle ne porte plus sur ce point capital, à savoir si l'hypnotisme est une réalité ou une jonglerie; elle porte sur la question de savoir quelle est la cause, quelle est la genèse des phénomènes hypnotiques.

L'assertion que la suggestion est la clef du braidisme a été lancée par l'École de Nancy; on réunit d'ordinaire sous ce nom quatre expérimentateurs : MM. Liébault, Bernheim, Beaunis et Liégeois.

Donc, d'après l'École de Nancy, tous les phénomènes dits hypnotiques seraient le produit de la suggestion. La suggestion est l'acte par lequel l'opérateur impose une idée à son sujet, par la parole ou par des gestes; un phénomène suggéré est donc un phénomène qui a une cause psychique, qui est précédé par une opération psychique. Tout le monde admet aujourd'hui qu'un grand nombre de phénomènes hypnotiques sont des effets de la suggestion, et la suggestion, dans tous ses détails, a été longuement étudiée par divers expérimentateurs qui appartiennent à l'École de la Salpêtrière<sup>1</sup>. On sait que par cette méthode, il est possible de donner à un sujet convenablement préparé des hallucinations, des ordres, des rêves, le frapper d'anesthésie et de paralysie. L'étude de la suggestion ouvre à la psychologie des horizons nouveaux en lui fournissant ce qui lui manquait jusqu'ici, une méthode d'expérimentation.

Mais ceux qui ont étudié la suggestion n'ont pas tous été jusqu'à prétendre qu'elle constitue la seule et unique cause de tous les phénomènes présentés par les sujets hypnotisés. Cette thèse appartient à l'École de Nancy et plus particulièrement à M. Bernheim. M. Beaunis, en effet, a déclaré récemment qu'il était convaincu que la suggestion ne suffit pas à tout expliquer.

<sup>1</sup> Voir en particulier Binet et Féré, *loco citato*.

La thèse de M. Bernheim a eu beaucoup de succès; cela nous paraît facile à comprendre. Elle a par-dessus tout le mérite de la simplicité. On a dû trouver admirable de ramener à l'unité les causes des faits si nombreux et si divers qu'on réunit sous le nom d'hypnotisme. Ajoutons que cette prétention a été grandement encouragée par les expériences qui ont été faites dans ces derniers temps sur ce qu'on pouvait appeler les suggestions organiques. On sait aujourd'hui qu'en employant la suggestion sur des sujets appropriés, on obtient des effets tout à fait remarquables; par exemple, on peut développer une plaie sur une région de peau saine. Il était tout naturel que certains expérimentateurs, frappés par cette puissance de la suggestion, en vinssent à dire que la suggestion explique tout et suffit à tout.

On peut se demander maintenant par suite de quelles expériences ou de quels raisonnements certains auteurs en sont arrivés à affirmer que la suggestion est la cause unique et suffisante de tous les phénomènes présentés par les hypnotisés. A priori, on pouvait supposer que les partisans de cette théorie possèdent un grand nombre de faits qui en démontrent la vérité. Ce serait cependant une erreur complète. La seule raison invoquée par M. Bernheim consiste à dire et à répéter, sous plusieurs formes différentes, qu'il n'a jamais pu reproduire chez ses sujets, sans le secours de la suggestion, les phénomènes somatiques de contracture, de catalepsie, etc., observés par M. Charcot et ses élèves.

A cette objection, M. Charcot et ses élèves se contentent de répondre avec avantage, croyons-nous, que les sujets sur lesquels on opère de part et d'autre étant différents, il n'y a pas lieu de s'étonner que les effets soient différents, que les sujets de la Salpêtrière étant des hystériques, l'hypnotisme de la Salpêtrière est l'hypnotisme des hystériques, et que, dès lors, il est facile de comprendre comment il est possible de produire chez les malades de cette catégorie une série de symptômes caractéristiques qu'on ne retrouve pas chez d'autres sujets.

Quoi qu'il en soit, la thèse de M. Bernheim nous paraît présenter un autre défaut. M. Bernheim, avant de soutenir dans les termes les plus absolus, que la suggestion est la cause réelle de tous les phénomènes hystériques, aurait dû commencer par démontrer que la suggestion *peut* produire tous ces phénomènes. C'est ce qu'il n'a pas fait. Prenons un exemple. La



contracture léthargique provoquée est sans contredit un des faits les plus importants de l'hypnose hystérique.

Si M. Bernheim prétend soutenir que la suggestion peut tout produire, il devrait commencer par démontrer, dans une série d'expériences correctes, qu'il est possible de suggérer à un individu une contracture du type léthargique, présentant les mêmes caractères et surtout la même précision que celle qu'il est si facile de provoquer, par des manœuvres purement physiques, chez les grandes hystériques hypnotisables.

Puisque les cas de grand hypnotisme observés à la Salpêtrière sont, suivant M. Bernheim, des cas artificiels, on peut se demander, fait remarquer M. Charcot, pourquoi, ne fût-ce que dans le but de prouver son assertion relative à la toute puissance de la suggestion, M. Bernheim ne se donne pas le plaisir de créer artificiellement à Nancy des cas semblables.

MM. Binet et Féré ont insisté sur les conditions dans lesquelles il faudrait se placer pour que cette expérience ait une valeur réelle. On commencerait par éliminer tous les sujets présentant, à un degré quelconque à l'état de veille, de l'hyperexcitabilité neuro-musculaire ou n'importe quel autre stigmate hystérique, car les observations des auteurs précités ont démontré que l'on peut, avec la suggestion seule, provoquer une contracture léthargique chez un sujet hyperexcitable; la suggestion ne fait dans ce cas que renouveler, sous forme d'images, le souvenir de l'excitation cutanée qui a donné lieu une première fois à la contracture. Il faut aussi remarquer que l'élimination des sujets hyperexcitables devrait être faite avec un soin et une sévérité tout particuliers. M. Bernheim, en effet, ne paraît guère prendre comme criterium de l'hystérie que la crise, et semble négliger complètement les stigmates permanents, ce qui l'amène nécessairement à considérer comme sains des individus atteints de cette névrose.

L'expérience réussit-elle de la façon la plus complète que M. Bernheim n'aurait pas encore gain de cause. Une fois qu'il serait prouvé que la suggestion peut faire tout ce que fait l'excitation périphérique, il resterait à démontrer que la réalité du premier procédé exclut celle du second. C'est ici, il faut bien le remarquer, que la question se complique.

Nous sommes tout disposés à admettre qu'en fait, lorsqu'une personne a été soumise à des manœuvres hypnotiques répétées, elle garde un souvenir de ces manœuvres, et que chaque

fois qu'on la soumet à une expérience, elle peut comprendre et par conséquent devancer l'expérimentateur, par un phénomène d'auto-suggestion. On peut dire qu'après quelques expériences du même ordre, la suggestion est toujours là invisible et présente; souvent le sujet, avec une complaisance d'autant plus remarquable qu'elle est tout automatique, s'applique à deviner les intentions de l'opérateur. Il devient donc absolument impossible, quand les conditions deviennent aussi complexes, de faire la part respective de la suggestion et de l'excitation périphérique. Nous reconnaissons même que chez certains sujets on peut, par la suggestion, amener le développement d'une contracture, alors que les excitations périphériques sont incapables de produire ce résultat. Mais tout cela ne permet pas de conclure que la suggestion est tout, et que l'excitation périphérique ne sert à rien.

C'est aussi par la suggestion qu'il faut expliquer en grande partie comment il se fait que, quelquefois, tous les sujets formés par un même expérimentateur se ressemblent plus ou moins, et se trouvent modelés sur un même type, tandis que ces mêmes sujets diffèrent totalement de ceux qui sont dressés par un autre expérimentateur. L'uniformité des résultats peut être due à l'identité pathologique des sujets, à l'identité de la méthode employée, mais elle est due aussi, en grande partie, à la suggestion inconsciente qu'exerce l'opérateur sur les malades, ou même à la suggestion produite par un malade sur les autres.

Ces faits démontrent la puissance de la suggestion, mais ils ne démontrent nullement, nous le répétons, que la suggestion soit la seule influence capable d'agir sur des hypnotiques.

Admettre une pareille opinion et la soutenir avec la rigueur qu'on y met à Nancy, ce serait, en somme, vouloir prouver que les causes psychiques sont les seuls modificateurs du système nerveux en cause. La physiologie générale nous démontre qu'un grand nombre des fonctions sont sollicitées à l'action soit par des causes psychiques, soit par des causes physiques; la réalité des premières causes n'exclut pas celle des autres. Pour citer des exemples vulgaires, la sécrétion des larmes est provoquée tantôt par un état moral déprimant, un chagrin, tantôt par un corps étranger dont le contact irrite la cornée. De même, certaines substances sont tout aussi efficaces que la peur pour provoquer une diarrhée; et de ce qu'on peut apaiser

la faim par suggestion s'ensuit-il que l'aliment n'ait aucune efficacité ?

Ainsi donc, comme on le voit, l'Ecole de Paris qui insiste elle-même sur l'importance de la suggestion n'en conteste pas la réalité, mais elle prétend que la suggestion n'est pas l'unique source des phénomènes observés dans l'hypnotisme.

Nous venons de montrer que les objections de M. Bernheim sont loin d'être démonstratives; ses observations font ressortir tout au plus le rôle important que la suggestion peut jouer, mais ne prouvent rien contre la thèse de l'Ecole de la Salpêtrière.

Nous devons maintenant mettre en évidence les arguments sur lesquels s'est appuyé M. Charcot pour établir l'exactitude de ses assertions.

Voici par exemple un individu qui n'a pas été jusqu'alors soumis à des manœuvres hypnotiques quelconques, il est absolument étranger à la médecine et n'a jamais assisté à aucune expérience sur l'hypnotisme. Ce sujet ainsi soumis à une première expérience, vierge par conséquent jusque-là de toute pratique d'hypnotisation, ce sujet, dis-je, dès qu'on est arrivé à l'hypnotiser, présente les phénomènes de la contracture léthargique; il suffit de presser sur les muscles, de comprimer un membre avec une bande élastique, de presser sur un tronc nerveux, pour voir la contracture se développer. Si ce phénomène est obtenu, alors que le médecin a évité d'éveiller chez le sujet par une parole, par un geste, l'idée de raideur, la suggestion ne peut être invoquée; et c'est précisément dans ces conditions qu'on s'est placé à la Salpêtrière dès les premières expériences. Il ne faut pas croire en effet que l'hypothèse de suggestion ne se soit pas présentée à l'esprit des expérimentateurs de Paris, et que c'est pour ne pas avoir réfléchi à la possibilité de son existence que le développement des phénomènes somatiques a été attribué à une autre cause. Mais, dira peut-être M. Bernheim, comment affirmer que réellement l'individu en observation n'a jamais été présent à des expériences sur le magnétisme animal. Le nombre des magnétiseurs de profession est grand, et il n'est presque pas une ville en France où n'aient eu lieu des séances publiques de magnétisme. Or, comme la raideur musculaire est un phénomène que les magnétiseurs font souvent observer à l'assistance, il est possible que la vue de la contracture ait laissé un souvenir dans l'esprit de l'individu dont nous parlons, et que ce soit là

l'origine de la suggestion. A cela nous répondrons d'abord que ce n'est là en tout cas qu'une hypothèse. Nous ferons remarquer d'autre part, que les manœuvres employées par les magnétiseurs diffèrent de celles que l'on emploie à la Salpêtrière pour faire naître la contracture, et que par suite la suggestion ne peut pas être incriminée. En quoi en effet, la compression d'un membre par une bande élastique ou celle d'un tronc nerveux peut-elle éveiller l'idée d'une contracture?

Du reste, s'il restait encore un doute dans l'esprit du lecteur, et s'il persistait à admettre encore l'hypothèse de la suggestion, nous rappellerions encore le phénomène de l'hyperexcitabilité nerveuse, qui, lorsqu'on se place dans les conditions que nous avons énumérées plus haut, est encore plus probant que l'hyperexcitabilité musculaire. On sait que si l'on presse mécaniquement sur un nerf moteur, tous les muscles desservis par ce nerf entrent en contraction ou en contracture, et communiquent au membre sur lequel on opère une position invariable et caractéristique. Ce phénomène est plus rare, il est vrai, que le précédent, mais on le constate néanmoins dans nombre de cas, et il a évidemment une valeur capitale. Il est clair, en effet, qu'un individu ignorant les premières notions de l'anatomie et de la physiologie musculaire serait incapable de deviner, quand on excite un point de la peau, quels sont les muscles qui doivent entrer en contracture. Inutile d'insister sur ce point. C'est pour ce motif qu'à la Salpêtrière on a considéré l'hyperexcitabilité neuro-musculaire comme un phénomène réflexe dont le centre est dans la moelle ou le cerveau et dont le point de départ est dans l'excitation périphérique des muscles et des tendons, et que les contractures hypnotiques peuvent se développer indépendamment de toute suggestion.

En ce qui concerne la question des phases constituantes du grand hypnotisme nous invoquerons des arguments du même ordre. Les premières observations de M. Charcot ont évidemment une valeur pour ainsi dire absolue : d'où, en effet, aurait pu provenir la suggestion? Quelle raison théorique M. Charcot aurait-il pu avoir de supposer qu'il existait un grand hypnotisme caractérisé par trois états distincts? S'il a constaté les trois états, ce n'est donc pas en vertu d'une idée préconçue, mais parce que ces trois états se sont présentés naturellement à son observation. Depuis, de nouveaux cas analogues ont pu être observés et on s'est placé toujours à la Salpêtrière dans les

conditions que nous avons précisées plus haut et qui permettent d'éliminer l'hypothèse de la suggestion.

Nous avons fait remarquer au début de ce travail que chez les grandes hypnotiques les trois états pouvaient se développer dès la première tentative d'hypnotisation, mais que dans beaucoup de cas, au début, les caractères somatiques ne sont pas aussi accentués que lorsque l'hypnotisation a été pratiquée un grand nombre de fois. Si par exemple dans la léthargie, on presse dans une première expérience, sur le nerf cubital, on constate du côté de la main l'esquisse de la griffe cubitale, qui se dessine de plus en plus à mesure que l'expérience est renouvelée. Si dans la catalepsie on soulève un membre, celui-ci ne garde qu'un temps très limité la position donnée.

Nous avons observé récemment à la Salpêtrière, une malade la nommée Ri..., qui s'est comportée exactement de cette façon. Dès la première tentative d'hypnotisation on a pu constater l'existence des trois états avec toutes les particularités qui les caractérisent, mais au début les phénomènes somatiques n'existaient qu'à l'état d'ébauche. Nous devons faire remarquer que chez cette malade les phénomènes psychiques étaient encore moins accentués. Il était impossible de provoquer par suggestion, dans la période somnambulique, le développement d'une hallucination visuelle ou auditive. On pouvait, au contraire, par ce procédé faire naître une paralysie flasque ou spasmodique; toutefois la suggestion simple n'agissait pas d'une façon plus active que les excitations mécaniques sur le développement des contractures. Sous l'influence de la répétition des mêmes manœuvres la malade s'est perfectionnée; mais, et nous insistons sur ce point dès la première expérience, alors qu'elle était encore tout à fait ignorante des choses de l'hypnotisme, tous les caractères somatiques du grand hypnotisme pouvaient être mis en évidence. L'exercice n'a donc fait qu'accentuer des propriétés qui existaient en elle dès le début.

Ce fait que les propriétés hypnotiques se perfectionnent par l'éducation prouverait-il qu'elles sont dès l'origine les résultats de la suggestion. Il n'en est rien pensons-nous. Il en est de ces propriétés comme de toutes les autres facultés que nous possédons en germe et qui peuvent se développer par le fonctionnement.

Nous avons vu aussi que chez certains sujets il n'existe pen-

dant longtemps qu'une ou deux des phases du grand hypnotisme et que le grand hypnotisme ne se constitue d'une façon complète que lorsque le malade a été soumis à de nombreuses manipulations. Nous rappelons à ce sujet l'observation de C. G., citée plus haut. Cette observation, loin d'être défavorable à notre thèse, nous paraît, au contraire, lui prêter un appui très sérieux. Voici, en effet, une malade qui est restée pendant dix-huit mois environ dans le service de M. Charcot, à la Salpêtrière, entourée de grandes hypnotiques et ne présentant pendant toute cette époque que les deux états, léthargie et somnambulisme, qu'on avait constatés chez elle dès son entrée à l'hôpital. A plusieurs reprises, on avait cherché en vain par l'ouverture des yeux, à la faire passer de la léthargie en catalepsie. Or, dans une circonstance où la malade n'était soumise à aucune expérience d'hypnotisme, qu'elle était occupée à l'état de veille à un travail manuel, un violent bruit produit par un coup de tam-tam dans une pièce voisine, et auquel elle ne pouvait s'attendre la fit entrer en catalepsie, et depuis cette époque les propriétés cataleptiques ont persisté chez elle. N'est-il pas évident dans ce cas qu'une excitation sensorielle a produit ce que la suggestion avait été incapable de faire, et cette observation fait voir l'importance que peut avoir le mode d'hypnotisation sur les caractères des phénomènes qui se développent.

Mais, à bout d'arguments, ne viendra-t-on pas répéter encore que les opinions que nous soutenons appartiennent exclusivement à M. Charcot et à ses élèves et que jamais en dehors de la Salpêtrière on n'a pu répéter les expériences que nous venons de mentionner. « A Paris, dit M. Bernheim <sup>1</sup>, j'ai vu dans trois hôpitaux des sujets hypnotisés devant moi, ils se comportaient tous comme nos sujets et les médecins des hôpitaux qui les traitaient ont confirmé absolument ce que nous avons vu. »

Pour quiconque est bien au courant de ce qui se passe dans les hôpitaux de Paris, l'opinion ci-dessus énoncée n'a pas une bien grande portée, car si l'on excepte deux ou trois services où l'hypnotisme est étudiée avec quelque soin, il faut reconnaître que partout ailleurs cette étude est absolument négligée. Il ne s'agit donc pas là d'une opinion fondée sur des expé-

<sup>1</sup> *Loco citato*, p. 95.

riences méthodiques et répétées, ce qui est indispensable pour pouvoir émettre un avis de quelque valeur, mais d'une simple vue de l'esprit, d'une impression résultant sans doute de l'observation exclusive de quelques hypnotiques imparfaits. Du reste, nous pouvons citer les noms de quelques expérimentateurs absolument indépendants de la Salpêtrière dont les observations ont été recueillies non seulement en dehors de la Salpêtrière, mais même hors de France, et qui sont arrivés à des conclusions identiques à celles de l'École de Paris.

Dès 1881, MM. Tamburini et Seppili<sup>1</sup> publiaient des recherches sur les phénomènes des sens, des mouvements de la respiration et de la circulation dans l'hypnose, et sur les modifications de ces phénomènes sous l'influence des agents esthésiogènes et thermiques. Ils étudiaient spécialement les symptômes physiques de la léthargie et de la catalepsie et enregistraient les premiers, au moyen de la méthode graphique, la courbe respiratoire si caractéristique de la catalepsie. Ces auteurs reproduisaient les trois états de la grande hypnose sur une hystéro-épileptique et se mettaient en garde contre la suggestion dont ils se sont toujours défiés.

Nous extrayons d'un article récent de M. Rummo<sup>2</sup>, que notre ami, M. Pio di Brazza a bien voulu nous traduire, le passage suivant :

« On ne peut pas nier le type classique de l'hypnotisme avec la succession des différentes phases présentant des caractères déterminés, tel qu'il a été décrit magistralement par M. Charcot.

« Le type parfait de l'hypnotisme, décrit par M. Charcot, et observé par des cliniciens éminents de toutes nations, et en Italie avant tout par M. Famburini, est entré dans le domaine de la science. En compagnie du Dr Vizzioli, j'ai observé un cas classique de grand hypnotisme chez une jeune fille hystérique de la province de Chicti, laquelle ignorait complètement tout ce qui se rapporte à l'hypnotisme jusqu'à la première hypnotisation. Sous l'influence de la simple fixation du regard, et *sans intervention quelconque de la suggestion*, elle présentait, en présence de son frère et du professeur Bianchi, tous les phénomènes des trois états admis par l'École de la Salpêtrière. Je

<sup>1</sup> *Revista sperimentale di Freniatria* (1881, an VII, fasc. 3 et seq.).

<sup>2</sup> Rummo. — *Riforma medica*, 1888, n° 3, p. 14.

n'ai pas publié cette observation, parce que je considérais ce fait comme banal et établi sans qu'on puisse en douter. »

M. Vizzioli, au mois d'octobre 1888, a montré à la séance du premier congrès des médecins italiens, une malade, M<sup>lle</sup> Medici, de Naples, qui présentait tous les phénomènes du grand hypnotisme, qui s'étaient développés, dit M. Vizzioli, indépendamment de toute suggestion.

Je mentionnerai aussi le travail récent de MM. Octavio Maira et David Benavente<sup>1</sup> qui, ayant expérimenté au Chili avec des sujets qui n'avaient sans doute jamais subi le contact des malades de la Salpêtrière, ont obtenu des résultats semblables aux nôtres.

Enfin, nous citerons ce passage d'une note que M. Ladame, de Genève, a bien voulu nous communiquer, qui résume une observation qu'il a publiée en 1881<sup>2</sup>. Cette observation nous paraît capitale.

Il s'agit d'un jeune garçon de seize ans et demi, chez lequel M. Ladame a constaté les particularités suivantes :

« J'avais lu dans le *Progrès médical* la relation de l'expérience du transfert d'une contracture opérée par M. Charcot chez une hystérique, au moyen d'un aimant, en octobre 1878. Comme on pouvait très facilement provoquer des contractures chez mon sujet, soit à l'état de veille, soit pendant son sommeil hypnotique, il me vint à l'idée d'essayer le transfert. Je n'en dis rien à personne et je tentai la première expérience au commencement de décembre 1880, en présence de plusieurs médecins de Neuchâtel (Suisse).

« Je contracturai les muscles de l'avant-bras droit chez mon malade éveillé et assis devant une table, puis je plaçai un aimant auprès de l'avant-bras gauche. Quel ne fut pas mon étonnement, voyant après quelques minutes l'avant-bras gauche être agité de quelques contractions, puis se raidir dans la position contracturée qu'avait l'avant-bras droit, tandis que ce dernier était devenu absolument libre. Le transfert s'était accompli sous nos yeux. Or, personne n'en avait eu l'idée, et moi-même je ne l'avais jamais vu. Sans avoir communiqué ma pensée à qui que ce soit, j'essayai ainsi de réaliser sur un hypnotique une expérience qui avait été faite par M. Charcot

<sup>1</sup> *Hipnotismo y Sugestion*, par O. Maira et D. Benavente. Santiago de Chile, 1887.

<sup>2</sup> *Revue de la Suisse romande*, n° du 15 mai 1881, page 290.



sur une hystérique et dont je n'avais eu connaissance que par un article de journal. Il ne peut pas être question ici de suggestion.

« Bien plus, j'ai fait l'expérience de transfert des contractures de la même manière, au moyen d'un électro-aimant, et comme je tenais essentiellement à me mettre à l'abri des erreurs qui auraient pu provenir d'une *simulation*, je m'arrangeai à faire passer le courant et à le suspendre pour aimanter et désaimanter l'électro-aimant, sans que le malade s'en aperçût. Je crois avoir pris alors toutes les précautions possibles pour éviter une suggestion. Cependant, nous devons le dire, on ne se préoccupait pas encore de l'influence suggestive comme on l'a fait depuis, et il peut peut-être rester un doute sur ces expériences. Quoi qu'il en soit, j'ai noté à plusieurs reprises que le transfert ne se produisait jamais quand le courant ne passait pas. Je fis forger aussi une pièce de fer doux, en forme de fer à cheval, semblable à l'aimant dont je me servais pour mes expériences. J'enveloppais chacun des deux instruments dans une serviette et je m'en servais alternativement. Le malade ne pouvait donc pas savoir quel était le véritable aimant. Or, dans ces expériences, comme dans les précédentes, jamais le transfert ne s'accomplit quand on faisait usage de la pièce de fer doux, tandis qu'il avait rapidement lieu toutes les fois qu'on faisait agir l'aimant.

M. le professeur Despine, de Genève, vint me rendre visite à Demhesson (canton de Neuchâtel), où j'habitais alors, au mois de mars 1881. Je lui présentai mon malade. Sans m'avertir de son projet, il pressa sur le tronc du nerf cubital au coude, le sujet étant hypnotisé, et nous vîmes apparaître la griffe cubitale, avec ses caractères bien tranchés. Nous fîmes aussi d'autres expériences que M. Despine avait vues peu auparavant à la Salpêtrière, entre autres celle de l'hémi-catalepsie (lorsqu'on ouvre un œil) et de l'hémi-léthargie. Nous pûmes constater à cette occasion que notre malade offrait très nettement les phénomènes qui ont été indiqués par M. Charcot comme caractéristiques des trois états du grand hypnotisme. Il ne pouvait être question dans ces expériences d'une suggestion donnée au sujet. »

J'ai cité dans cet extrait ce qui se rapporte au transfert de la contracture au moyen de l'aimant, quoique je ne me sois pas occupé dans ce travail de cette question; mais la netteté de

cette observation, en ce qui concerne l'absence de suggestion dans le phénomène du transfert, m'a poussé à sortir un instant de mon sujet.

Je n'insisterai pas davantage sur ce point et j'attirerai surtout l'attention sur la fin du passage qui a trait à l'existence des trois états, à la production de la griffe cubitale, de l'hémicatalepsie et de l'hémi-léthargie. Est-il possible d'avoir une confirmation plus éclatante de la thèse que nous défendons ?

Je pourrais encore invoquer le témoignage d'un certain nombre de médecins français et étrangers qui, après avoir suivi avec assiduité le service de la Salpêtrière, sont arrivés à se convaincre de l'exactitude des opinions qu'on y soutient. Nous croyons inutile de le faire. Nous avons voulu montrer seulement que, quoi qu'on en ait dit, il est possible de voir ailleurs ce qu'on observe à la Salpêtrière.

Mais sur ces questions comme sur bien d'autres, pour se former une opinion qui ait quelque valeur, il ne faut pas se contenter de quelques observations isolées, il est nécessaire de multiplier les expériences, et l'on aura, si l'on a tant soit peu de persévérance, l'occasion de constater tôt ou tard quelques faits positifs qui lèveront tous les doutes, car ils ne pourraient être ébranlés par les faits négatifs que l'on aurait enregistrés jusqu'alors. Il faut donc répéter les observations, et cette condition aurait dû surtout être remplie par les auteurs qui ont affirmé que la suggestion était l'origine de tous les phénomènes hypnotiques. Or, ceux qui ont écrit sur ce sujet n'ont pas toujours procédé de la sorte.

C'est ainsi qu'un philosophe très distingué M. Delbœuf, de Liège, voulant se faire une idée personnelle sur l'hypnotisme dit de la Salpêtrière, s'est donné la peine de venir à Paris et il a pu observer dans le service de M. Charcot quelques grandes hypnotiques. M. Delbœuf, après avoir fait quelques observations sur les malades qu'il a eus à sa disposition a acquis la conviction que les phénomènes de l'hypnotisme devaient être attribués à une suite de manœuvres inconsciemment suggestives et non à des particularités physiologiques<sup>1</sup>. Nous ferons remarquer à M. Delbœuf qu'il n'a eu à la Salpêtrière, pendant les quelques heures qu'il y a passées, aucun élément lui permettant de se faire une opinion bien fondée à ce sujet. Ce que

<sup>1</sup> Delbœuf. — *Une visite à la Salpêtrière* (Revue de Belgique, 1886, Bruxelles).

nous disons là de M. Delbœuf peut facilement s'appliquer, du reste à tous ceux qui se contentent d'assister une ou plusieurs fois à des démonstrations relatives à l'hypnotisme et qui ne se livrent pas à ces études d'une façon suivie. Il est impossible, en effet, de se procurer sur commande pour un jour et une heure déterminés un sujet vierge de toute manœuvre hypnotique et réalisant les conditions permettant d'éliminer la suggestion. Les sujets que l'on peut présenter à un moment donné à une personne étrangère au service de la Salpêtrière ne peuvent être naturellement, en général, que des sujets sur lesquels des expériences antérieures ont été déjà faites. Or, cette seule condition suffit pour empêcher d'affirmer à propos d'une expérience que la suggestion fait défaut. Si déjà la contracture hypnotique s'est manifestée une fois seulement sous l'influence de telle ou telle manœuvre, il sera impossible d'affirmer dès lors dans une nouvelle expérience que la suggestion fait défaut. La première expérience est donc seule probante, et il faut par conséquent être à l'affût des malades encore immaculés, susceptibles d'être hypnotisés, si l'on veut fixer ses idées à ce sujet.

Ces critiques ne peuvent évidemment s'appliquer à M. Bernheim qui est un des médecins ayant expérimenté sur le plus grand nombre de sujets. Nous avons déjà dit plus haut que la différence des résultats tient sans doute à ce qu'il a expérimenté sur un terrain différent; il n'a fait aucun choix parmi ses sujets, tandis qu'à la Salpêtrière toutes les expériences se rapportant au grand hypnotisme ont été faites sur des hystériques. Quelle que soit, du reste, l'explication que l'on puisse donner de cette dissidence, il n'en reste pas moins établi que les objections de M. Bernheim sont toutes d'ordre négatif; il nie ce qu'on affirme à la Salpêtrière parce qu'il ne l'a jamais observé. Les assertions de l'école de la Salpêtrière reposent, au contraire, sur des preuves positives qui nous paraissent absolument inattaquables.

J'arrive maintenant à la quatrième proposition.

L'hypnotisme est un état pathologique et non physiologique. C'est une manifestation névropathique qu'il est permis de rapprocher de l'hystérie.

Tout d'abord, j'insisterai encore une fois sur ce point essentiel, à savoir que cette assertion s'applique plus particulièrement aux formes de l'hypnotisme étudiées par M. Charcot et

qui s'observent, comme nous l'avons vu, chez des hystériques.

Mais j'entrevois déjà une objection qu'on pourrait me faire. On pourrait dire : « Vous affirmez sans le prouver que les hypnotiques sont toujours des hystériques, vous n'avez choisi que des hystériques, par simple fantaisie, mais les grandes formes de l'hypnotisme peuvent se rencontrer en dehors de l'hystérie ; la coexistence de ces deux états n'est donc qu'une coïncidence. »

Nous repousserions absolument cette objection qui ne serait pas fondée ; en effet, nos observations nous ont montré que les grands hypnotiques et les hypnotiques appartenant à cette catégorie qui se distingue par la présence de phénomènes somatiques, sont toujours ou presque toujours des hystériques avérés et qu'il ne peut être question d'une simple coïncidence. Nous rappellerons de nouveau qu'un malade peut n'avoir jamais eu une seule attaque et être pourtant bel et bien hystérique. Il faut donc, avant de rejeter l'hystérie, rechercher avec soin tous les stigmates de cette névrose. Cette recherche serait-elle infructueuse ou ne serait pas encore en droit d'affirmer que le sujet n'est pas hystérique. Ne sait-on pas que l'hystérie se traduit parfois par une manifestation unique, la contracture d'un membre, le mutisme, par exemple ? c'est là l'hystérie locale ou monosymptomatique. Il est de règle en pareil cas de rechercher dans les antécédents personnels du malade l'existence de quelques phénomènes qu'on puisse rapporter à l'hystérie, et il est souvent possible de prouver ainsi par les commémoratifs que le malade est bien atteint de cette névrose. Il faudrait procéder de la même façon avec un hypnotique chez lequel il n'existerait au moment de l'examen aucun stigmate.

Il est certain que l'école de Nancy est loin d'avoir toujours suivi ces préceptes au pied de la lettre. Il nous suffira de rappeler cette phrase de l'ouvrage de M. Bernheim. « Il ne faudrait pas croire que les sujets impressionnés soient tous des névropathes, des cerveaux faibles, des *hystériques*, des femmes ; la plupart de mes observations se rapportent à des hommes que j'ai choisis à dessein pour répondre à cette objection. » M. Bernheim, en présence d'un sujet mâle rejette donc *a priori* l'hypothèse d'hystérie. Or, ne sait-on pas aujourd'hui surtout depuis les travaux récents de notre maître que l'hys-

térie est très fréquente chez l'homme. Il s'ensuit que M. Bernheim a pu dans bien des cas considérer comme individus normaux, des hystériques.

Nous affirmons qu'en pratiquant un examen rigoureux conforme aux indications que nous venons de fournir on arrivera à démontrer dans presque tous, sinon dans tous les cas, que les hypnotiques dont nous parlons sont entachés d'hystérie. Eh bien ! cette coexistence de l'hystérie et de l'hypnotisme est une première preuve en faveur de la proposition que nous développons.

Poursuivons. Il semble, avons-nous dit, qu'il y a une parenté entre l'hypnotisme et l'hystérie. Voici des arguments qui plaident dans ce sens :

1° Un des caractères somatiques de l'hypnotisme les plus importants, la contracture léthargique appartient aussi à l'hystérie. Bien souvent on peut, en effet, chez un hystérique provoquer l'apparition de la contracture par les manœuvres que nous avons déjà signalées (pression avec les mains, avec une bande élastique, etc.) ; cette propriété a été appelée par M. Charcot la diathèse de contracture. Mais chez les hypnotiques elle est beaucoup plus accentuée que chez les hystériques à l'état de veille.

2° Nous avons fait remarquer au commencement de ce travail que l'hypnotisme pouvait être comparé au point de vue de ses périodes, des variétés qu'il présente, à l'attaque hystérique et qu'il y avait une véritable analogie entre ces deux états.

3° Il existe entre l'hypnotisme et les manifestations hystériques un balancement analogue à celui qu'on peut observer entre les divers accidents qui relèvent de l'hystérie. Nous avons vu plusieurs fois des attaques hystériques diminuer de nombre et d'intensité quand on hypnotisait les malades. Nous avons, d'autre part, souvent observé chez les grandes hypnotiques la disparition des propriétés hypnotiques à l'occasion du développement de quelque manifestation hystérique, d'une attaque de sommeil, de la chorée rythmée, par exemple. C'est ainsi que chez C. G... qui, d'habitude, peut être hypnotisée dans l'espace d'une à deux secondes, nous avons à plusieurs reprises, alors qu'elle était atteinte d'une chorée rythmée qui a duré quatre jours, essayé en vain de provoquer l'apparition du sommeil hypnotique, et cela en poursuivant notre tentative plus d'une heure chaque fois.

Ces arguments suffisent, d'après nous, à établir que, comme nous l'avons avancé, les grandes formes de l'hypnotisme sont sous la dépendance de l'hystérie, dont elles paraissent être une émanation.

En ce qui concerne les formes frustes de l'hypnose, il semble souvent, il est vrai, qu'il n'en soit pas de même. Les sujets qu'on observe peuvent être, en apparence au moins, indemnes de toute tare hystérique. Nous serons les premiers à reconnaître qu'en biologie il n'existe pas, tant s'en faut, entre les phénomènes physiologiques et les phénomènes pathologiques un abîme infranchissable; ceux-ci, à tout prendre, ne représentent en somme qu'une modification de ceux-là. Il ne peut, dès lors, y avoir aucune difficulté à admettre que l'hypnotisme puisse exister en germe chez tous les individus; mais nous sommes prêts à soutenir la thèse que, pour se réaliser, cette tendance en quelque sorte normale à l'hypnotisme doit être doublée d'une modification particulière de l'organisme, d'une prédisposition, d'une imminence morbide, dont le fait d'être hypnotisable sera, peut-être, la première révélation.

En d'autres termes, nous soutiendrons jusqu'à plus ample informé, — et rien n'y contredit dans les observations qu'on nous offre — nous soutiendrons, dis-je, que tout sujet qui se montre sensible à l'hypnose appartient de fait à la grande famille névropathique<sup>1</sup>.

## REVUE DE PATHOLOGIE NERVEUSE

### RÉSUMÉ DES PRINCIPAUX TRAVAUX RUSSES, CONCERNANT LA NEUROLOGIE<sup>2</sup>;

Par F. RAYMOND, professeur agrégé à la Faculté de médecine,  
médecin de l'hôpital Saint-Antoine.

La première partie de ce rapport (*Administration*) a été publiée dans le *Progrès médical* (n° 4, p. 80, 1889.)

<sup>1</sup> En ce qui concerne la bibliographie de l'hypnotisme, nous renvoyons le lecteur à un travail récent de M. Max Dessoir, consacré exclusivement à ce sujet : *Bibliographie des modernen Hypnotismus von Max Dessoir*. Berlin, Carl Duncker's Verlag, 1888.

<sup>2</sup> Extrait du rapport adressé à M. le ministre de l'instruction publique, le 1<sup>er</sup> nov. 1888 sur l'*Etude des maladies du système nerveux en Russie*.

Cette seconde partie, aussi condensée que possible, contient le résumé succinct des travaux intéressants publiés en langue russe pendant ces trois dernières années; j'ai retranché ceux qui ont été déjà analysés dans les *Archives*. Il est bien entendu que je laisse à chaque auteur, la responsabilité de ses opinions. Pour éviter les répétitions, je suivrai, autant que possible, l'ordre anatomique: *Encéphale* avec ses subdivisions, *moelle épinière, nerfs périphériques*. Puis, dans deux chapitres à part, je classe: 1° les *maladies du système nerveux d'origine toxique*; 2° les *névroses*. Enfin je terminerai par la *bibliographie générale*.

## I. — ENCÉPHALE.

Le développement morphologique du cerveau fournit une base solide aux études relatives au développement des éléments différents des organes. Dans cet ordre d'idées, nous relevons les travaux suivants:

*Anomalies morphologiques du cerveau.* — Les anomalies des circonvolutions et des scissures fondamentales ne sont pas communes. J'ai relevé dans les travaux russes deux exemples d'anomalie de la scissure de Rolando, relatés par M. le Dr Biachkoff; dans ces deux cas, cette scissure était coupée par un pont de substance blanche vers son tiers supérieur; au delà de ce pont elle envoyait en avant et en arrière une branche, puis empiétait sur la face interne de l'hémisphère. Le premier sujet, homme instruit et très intelligent, mort à vingt-trois ans, avait commencé à dix-huit ans à présenter les symptômes de la démence secondaire apathique. Le second, femme de soixante-dix ans, offrait depuis l'âge de cinquante ans les signes de la démence sénile.

*Rapports entre la structure d'un système anatomique et ses fonctions.* — Si le rapport qui existe entre la morphologie d'un organe et ses fonctions est évident on connaît moins celui qui existe entre la structure de cet organe et ses fonctions. Parmi les travaux qui existent sur ce sujet un des plus intéressants est le suivant: Le Dr Kompaneyskaïa, après étude comparative des circonvolutions homologues chez l'homme et chez différents animaux, est arrivé à ce résultat que les circonvolutions destinées aux mêmes fonctions physiologiques ont la même structure dans la série animale. Pour

chacune d'elles cette structure est caractéristique. Les couches de ces circonvolutions sont nettement limitées dans un plan parallèle à leur surface.

*Rapports du développement d'un système et de ses fonctions.*

— Les recherches du Dr Bechterew montrent bien les variations des fonctions de l'organe en rapport avec les variations que présentent sa structure pendant son développement. Bechterew a découvert qu'il n'existe aucun rapport entre le moment de l'ouverture des paupières et le développement des centres psycho-moteurs, celui-ci n'étant pas, comme l'affirme Soltmann, soumis à l'influence des excitations amenées du dehors par les organes des sens. Mais, comme Soltmann, il reconnaît que les centres moteurs se développent suivant un certain ordre : les centres des extrémités avant ceux de la face, et ceux-ci avant les centres des muscles du dos. Chez le chien nouveau-né, les centres moteurs sont disposés autour du glyrus symoideus comme chez l'adulte. Seulement, tandis que chez le chien adulte, les centres moteurs sont bien circoncrits et régissent chacun un groupe de muscles, chez le chien nouveau-né, il n'existe que trois points excitable qui commandent chacun la contraction en masse de tous les muscles d'un membre. Autour de ces centres primitifs se développent peu à peu des centres destinés aux différents groupes musculaires du membre innervé par le centre primitif. Chez le chien nouveau-né, l'excitation même très intense de l'écorce n'amène pas de phénomènes d'épilepsie, ni avant le développement des centres moteurs, ni à l'âge de un mois et plus, alors que ce développement est terminé ; en outre, l'excitation électrique détruit rapidement l'excitabilité de l'écorce. L'excitabilité de l'écorce paraît en même temps que celle de la substance blanche sous-jacente, au moment où les tubes se recouvrent de myéline, avant que les cellules géantes soient complètement développées.

*Rapports entre la constitution chimique et les fonctions.* —

Les récentes découvertes de la micro-chimie ont montré que la composition chimique des cellules et des tissus influe sur les fonctions de l'organe aussi bien que sa structure histologique. MM. Adamkiewitz et Babès avaient décrit dans la moelle un corps appelé par eux *substance chromoleptique*, sans affirmer si c'était un corps inconnu jusqu'alors. M. Diomidoff a étudié cette substance en colorant des préparations par la safranine.



Suivant cet auteur ce corps n'est pas localisé dans certaines zones *chromoleptiques*, comme le croyaient Adamkiewicz et Babès; il est disséminé dans les centres nerveux et n'a aucun rapport avec les fonctions. A l'état pathologique on trouve aussi d'autres substances colorées par la safranine et les autres colorants, mais qui sont des produits morbides.

*Rapports de la constitution chimique et de la constitution anatomique.* — La différenciation des éléments anatomiques repose sur leur constitution chimique, comme sur leur morphologie. En effet, les dernières recherches sur la karyokinèse montrent qu'à chaque mode de division de la cellule correspondent des réactions distinctes. Les préparations du P<sup>r</sup> Lonkianoff, à Varsovie, ne m'ont laissé aucun doute à cet égard. C'est à la fois par l'étude des réactions chimiques et par celle de l'histologie que les biologistes ont récemment apporté un nouvel élément à la valeur pathologique et au mode de formation de la vacuolisation des cellules. Les vacuoles se forment dans les cellules animales et végétales dans des conditions physiologiques et dans des conditions pathologiques : à l'état physiologique elles servent de réservoir aux aliments non utilisés ou aux sécrétions inutiles; à l'état pathologique ce sont des pertes de substances produites soit par des agents extérieurs, soit par des agents intérieurs, parties nobles de la cellule qui se nourrissent aux dépens des autres. Pour M. Anfimoff la vacuolisation des cellules est de nature pathologique; en effet, sur un grand nombre de préparations de moelles de lapins et de chiens bien portants, il n'a trouvé que très rarement des cellules vacuolisées; suivant lui, si ces animaux ne présentaient aucun phénomène morbide apparent, c'est parce que l'altération était trop minime.

*Systématisation des altérations pathologiques dans la démence sénile.* — Beaucoup de lésions pathologiques peuvent être considérées comme des modes de différenciation des éléments anatomiques : les maladies systématiques en sont la preuve. Or, l'examen attentif des recherches de Béliakoff suggère cette idée, que la démence sénile est une maladie systématique à cause de la différenciation des éléments atteints par le processus morbide. De ces recherches très complètes et très approfondies, il ressort les découvertes suivantes : le système artériel de l'encéphale est sclérosé jusque dans ses dernières divisions; les parois des vaisseaux ont subi la dégénérescence

graisseuse. Jamais Béliakoff n'a trouvé de rupture des parois des vaisseaux, mais il a rencontré fréquemment des anévrysmes miliaries. Le poids de l'encéphale est diminué, toutes les parties sont amincies, les cavités dilatées et la quantité du liquide céphalo-rachidien augmentée. L'examen microscopique confirme l'existence d'un processus atrophique généralisé. Les espaces lymphatiques, élargis, contiennent des granulations graisseuses et pigmentaires. Les méninges épaissies, opaques, ont des adhérences nombreuses. Il est difficile de savoir si ce processus inflammatoire chronique est idiopathique ou secondaire. Par endroits, surtout dans la substance grise qui est infiltrée d'un exsudat plastique albuminoïde, on trouve des ilots où la neuroglie est ramollie et qui se colorent plus facilement par le carmin. Les circonvolutions sont plus aplaties qu'à l'état normal. Les cellules y sont rares, quelquefois absentes; leur protoplasma, plus difficilement colorable par le carmin est rempli de granulations jaunes et brunes; ce pigment n'est pas attaqué par les acides, ni par les alcalis, il est insoluble dans l'alcool et l'éther. Le pourtour de la cellule présente des usures, et souvent une portion se colore autrement que le reste. Les cellules pyramidales s'arrondissent, perdent leurs angles, et plus tard il n'en reste qu'un débris protoplasmique; ce n'est qu'en dernier lieu que le noyau change de forme. Les fibres nerveuses subissent une dégénérescence graisseuse analogue et diminuent de nombre. Cette dégénérescence est plus avancée dans la circonvolution de la corne d'Ammon que dans les lobes antérieurs; elle est également plus avancée dans le lobe frontal et dans la zone psycho-motrice que dans le lobe occipital. On trouve dans l'écorce et surtout dans la substance blanche de ces circonvolutions un grand nombre de cellules en forme d'araignées. Quelquefois Béliakoff a trouvé de petits amas amyloïdes, très fortement colorés par le carmin. Les corps striés, les couches optiques, l'avant-mur présentent le même processus atrophique. Dans le cervelet, les cellules de Purkinje seules sont atteintes, quoique les lésions artérielles soient aussi avancées que dans les lobes frontaux: peut-être ces cellules ont-elles moins besoin de matériaux de reconstitution que les cellules des lobes frontaux? Les tubercules quadrijumeaux et la protubérance sont aussi le siège de la même dégénérescence. En général, les lésions atrophiques de la moelle épinière sont moins avancées que celles des autres

régions. Les ganglions intervertébraux ne sont pas atteints. L'intensité de ce processus dégénératif est en raison directe de lésions vasculaires.

*Systématisation des éléments anatomiques.* — Le développement des éléments anatomiques des tissus s'opérant suivant un ordre systématique, il en est de même des modifications qui surviennent dans ces éléments; aussi l'idée de la systématisation est-elle une conception qui s'impose aujourd'hui en pathologie nerveuse. Les travaux suivants, de M. Bechterew, montrent combien est juste l'idée de la systématisation anatomique.

*Terminaisons centrales du nerf vague et constitution du faisceau solitaire du bulbe.* — Le Dr Bechterew a étudié par la méthode de Weigert les origines du nerf vague et le faisceau solitaire du bulbe. Il s'est servi d'embryons humains de 28 centimètres de long; à cette période, toutes les fibres de la région comprise entre le plancher du quatrième ventricule et les pyramides (excepté le corps trapézoïde), sont dépourvues de myéline, tandis que les fibres radiculaires en sont déjà pourvues.

Les fibres du vague, arrivées dans le bulbe, entrent pour la plupart dans le noyau classique, mais toutes ne s'y terminent pas; les unes, contournant en avant le noyau de l'hypoglosse, traversent le raphé et se terminent dans le *nucleus ambiguus* du côté opposé; d'autres se recourbent pour atteindre le *nucleus ambiguus* du même côté. Le reste des fibres radiculaires gagne le faisceau solitaire du bulbe. Ce faisceau s'étend de la partie supérieure du bulbe à l'entre-croisement supérieur des pyramides. Il ne dépasse pas en haut le point d'émergence des fibres radiculaires du vague. Il ne contient que des fibres du vague et de l'hypoglosse. Sur des embryons humains de 25 centimètres, où le vague seul est muni de myéline, on constate que ces fibres ne forment que le tiers du faisceau solitaire.

*Constitution du corps restiforme.* — Dans un second travail, se rapportant au même ordre d'idées, Bechterew a étudié par la méthode de Flechsig, la constitution du corps restiforme.

Toutes les fibres du corps restiforme ne s'entourent pas de myéline en même temps; elle forment cinq ordres qui sont, suivant la date d'apparition de la myéline: 1° fibres venant du faisceau cérébelleux direct; 2° fibres venant du noyau du faisceau de Burdach du même côté; 3° fibres sortant du noyau

du faisceau latéral du même côté; 4° fibres arciformes externes, antérieures et postérieures, du faisceau grêle du même côté et du côté opposé; 5° fibres venant de l'olive inférieure du côté opposé. Toutes ces fibres forment trois faisceaux. Le premier contient trois systèmes de fibres : 1° des fibres du faisceau cérébelleux; 2° des fibres du noyau du faisceau cunéiforme; 3° des fibres du faisceau latéral. Toutes ces fibres montent en haut et en avant, en se rapprochant de l'écorce du vermis supérieur, une partie allant au côté opposé. Le deuxième faisceau, constitué par les fibres du cordon grêle, se sépare du précédent, se dévie un peu en dehors, et monte vers la moitié correspondante de la région moyenne du vermis supérieur. Le troisième faisceau, constitué par les fibres de l'olive inférieure, se disperse dans la substance grise du corps dentelé.

*Systématisation des lésions pathologiques et expérimentales.* — Comme exemple de la systématisation du processus pathologique, dans les maladies du système nerveux, nous citerons les faits suivants, publiés en langue russe.

*Constitution du faisceau longitudinal postérieur.* — D'après Flechsig, le faisceau longitudinal postérieur, s'il n'est pas le prolongement du faisceau basal, est en tout cas son homologue; il relie les masses grises de l'aqueduc de Sylvius et les noyaux des nerfs moteurs. Ses fibres s'entourent de myéline en même temps que celles des nerfs craniens. M. Jakovenko, en relatant le premier cas connu de dégénérescence du faisceau longitudinal postérieur, a exposé ses recherches sur la constitution de ce faisceau qui contient, selon cet auteur : 1° des fibres commissurales à court trajet; 2° des fibres commissurales à long trajet, qui réunissent les noyaux moteurs des yeux, et dégèrent de bas en haut; 3° des fibres qui passent dans la partie centrale de la commissure postérieure, mais qui ne sont pas des fibres d'association. D'après Darschkevitch, les quelques fibres du tractus optique qui passent par le corps géniculé latéral et la couche optique, traversent la commissure postérieure et le faisceau longitudinal postérieur, pour se terminer dans le noyau de la troisième paire.

*Dégénérescence de la commissure blanche antérieure.* — Le Dr Popoff a publié un cas de dégénérescence de la commissure antérieure. On admet que quelques fibres de la commissure blanche viennent des lobes olfactifs, mais la provenance de la plupart des autres fibres est à peu près inconnue. Suivant

Popoff, cette commissure sert principalement de lien de communication aux lobules linguaux. Il a été conduit à cette conclusion par l'étude d'un cerveau présentant deux foyers de ramollissement, symétriquement disposés dans les deux lobes occipitaux; à gauche, tout le lobule lingual était atteint; à droite, le bord externe du lobule était seul épargné; les autres circonvolutions étaient intactes, ainsi que les insulas. Au microscope, M. Popoff a constaté la disparition presque complète de toutes les fibres de la commissure antérieure, ce qui légitime parfaitement sa conclusion.

*Rôle de la commissure postérieure dans le réflexe pupillaire.*

— Le Dr Darschkevitch, nie l'influence des tubercules quadrijumeaux postérieurs sur la réaction de la pupille à la lumière; suivant lui, l'abolition de ce réflexe dans les expériences faites jusqu'à présent, est due à une lésion de la commissure postérieure.

*Maladies à systématisation discutable.* — Parmi ces maladies, se trouve l'*ophtalmoplégie externe*. M. Korniloff a publié une étude très intéressante sur cette maladie, relativement négligée en France. Le cas sur lequel est basé son travail, est le suivant :

Un sujet était atteint de somnolence intense, sans maux de tête ni nausées. Un peu d'ataxie des membres supérieurs et faiblesse du membre inférieur gauche. Réflexes tendineux abolis partout. Sphincters intacts. Sensibilité normale. Voile du palais complètement paralysé; luette déviée un peu à gauche. Pas de troubles de la déglutition ni du côté des mouvements de la langue. Orbiculaire des paupières paralysé; impossibilité de clore complètement les paupières. Yeux presque immobiles, fixés en avant. Réflexes pupillaires normaux.

En douze jours, ces symptômes atteignent leur maximum; cinq jours après la paralysie du voile du palais disparaît, et deux semaines plus tard celle des yeux. Guérison complète après deux mois de maladie.

M. Korniloff a éliminé plusieurs diagnostics, entre autres celui de paralysie diphtéritique, vu l'absence d'antécédents; s'appuyant sur d'autres cas analogues, il a émis l'hypothèse d'une lésion passagère de la partie supérieure du plancher du quatrième ventricule, lésion s'étendant à l'aqueduc de Sylvius et comparable à celle de la poliomyélite antérieure chronique où les muscles volontaires sont seuls touchés. Le diagnostic vrai serait donc *poliencéphalite subaiguë localisée*.

*Maladies diffuses.* — *Angio-sarcome diffus de la pie-mère cérébrale et médullaire.* — Dans les faits de cet ordre se range un cas d'angio-sarcome diffus de la pie-mère cérébrale et médullaire, publié par MM. Schataloff et Nikiforoff. Les symptômes ressemblaient à ceux d'une embolie cérébrale : une hémiplégie droite, sans aphasie, après deux attaques apoplectiformes. A l'autopsie, on trouva une tumeur coiffant la moelle épinière ; son épaisseur atteignait jusqu'à un centimètre à un centimètre et demi. La moelle comprimée, offrait par places snr une coupe, la forme d'un quart de lune, et pourtant, ses éléments histologiques étaient peu altérés.

*Maladies congénitales.* — Tantôt ces malformations amènent des troubles fonctionnels généraux ou locaux, tantôt elles restent muettes ; cela dépend des conditions de développement et des rapports avec les organes voisins.

Ainsi, deux des signes de l'*Hydro-méningocèle* considérés comme de grande valeur, sont : la réductibilité et les mouvements pulsatiles. Or, un cas de M. Tchoudnowky, montre que ces deux signes n'ont pas la valeur qu'on leur attribue. Voici le fait :

Une petite fille de trois ans porte à la racine du nez une tumeur douloureuse au toucher, irrédutible, non pulsatile, translucide. Cette tumeur qui atteignait le volume d'une orange était à la naissance, grosse comme une cerise. Pas de troubles de la marche de la parole, de la sensibilité ni des organes sensoriels, pas de strabisme ; facultés intellectuelles intactes. Une ponction donna issue à un liquide contenant de l'albumine, du chlorure de sodium. Puis intervention chirurgicale mortelle. A l'autopsie, on ne trouva pas de malformation des centres nerveux ; la tumeur communiquait avec la cavité crânienne, par un orifice rond, formé aux dépens des apophyses nasales de la bosse frontale moyenne ; la paroi interne de la poche était formée par la dure-mère.

L'absence de réductibilité et de battements était due à une légère saillie d'un des lobes frontaux hors de l'orifice osseux qui était ainsi obstrué.

*Différenciation des centres des mouvements volontaires et des mouvements expressifs des mêmes muscles.* — Le Dr Rosenbach a publié sur ce sujet une observation qui a été déjà analysée dans le présent recueil (t. XIV. p. 416). Le Dr Bechterew avait déjà démontré expérimentalement sur le singe, que le centre expressif de la face siège dans les couches optiques.

## II. — MOELLE ÉPINIÈRE.

Comme méthode d'étude de divers symptômes anatomiques de la moelle, les savants russes ont presque toujours employé la méthode de Flechsig.

*Parcours central des racines postérieures ; leur terminaison.*  
— Le Dr Bechterew, élève de Flechsig, a étudié le parcours et la terminaison des racines postérieures dans la substance grise de la moelle.

Il a reconnu dans les racines postérieures l'existence de deux ordres de fibres qui se séparent à leur entrée dans la corne postérieure et forment deux faisceaux : un *faisceau interne à grosses fibres* et un *faisceau externe à fibres grêles*. Les *grosses fibres* se développent les premières et se couvrent de myéline au cinquième mois de la vie embryonnaire. Elles se divisent en deux groupes : les unes, plus nombreuses passent dans la région antéro-interne des cordons de Burdach et, après un court trajet vertical, se dispersent entre les cellules de la colonne de Clarke. Les autres pénètrent dans la substance gélatineuse de Rolando, et suivent un trajet horizontal dans la substance grise ; quelques-unes de ces fibres entrent en connexion avec les cellules de la région moyenne de la substance grise ; d'autres arrivent à la corne antérieure ; enfin quelques-unes traversent la commissure antérieure et vont dans la corne antérieure du côté opposé, soit directement, soit en traversant la zone radiculaire antérieure. Les *fibres grêles* se développent peu de temps avant la naissance. Les unes pénètrent dans la partie la plus postérieure des cordons latéraux et se terminent dans les cellules de la corne postérieure, quelques-unes seulement se prolongent jusqu'au noyau latéral de la corne antérieure ; les autres vont directement dans la substance gélatineuse et se placent entre les grosses fibres. Dans le renflement lombaire, cette dernière partie de fibres grêles occupe la région la plus externe des cordons de Burdach. De la colonne de Clarke, où aboutissent la plupart des *grosses fibres*, partent trois ordres de fibres : 1° Les unes traversent le cordon latéral vers sa périphérie pour constituer le faisceau cérébelleux direct ; 2° d'autres vont à la partie postéro-interne des cordons de Burdach ; quelques-unes de ces fibres prennent part à la cons-

titution des cordons de Goll; 3<sup>e</sup> enfin les dernières se dirigent en avant : une partie se continue dans la région correspondante de la corne antérieure, l'autre traverse la commissure antérieure pour passer dans la corne antérieure du côté opposé. Des petites cellules de la corne postérieure, où aboutissent principalement les fibres grêles partent des fibres minces qui passent soit en dedans, soit en dehors de la colonne de Clarke, traversent la commissure grise et forment le faisceau limitant du cordon antéro-latéral. D'autres fibres partant de ces cellules forment le plus grande partie des cordons de Goll.

En résumé, il y a deux systèmes de fibres bien distincts : 1<sup>o</sup> les grosses fibres internes, donnant naissance à la partie périphérique des cordons de Burdach, et au faisceau cérébelleux direct; 2<sup>o</sup> les minces fibres externes formant un système particulier du cordon antéro-latéral du côté opposé et les cordons de Goll. Ces deux systèmes anatomiques, se développant isolément, forment deux systèmes physiologiques distincts.

*Physiologie des racines postérieures.* — En effet M. Bechterew se fondant sur les résultats de la vivisection, admet que le faisceau externe dessert la sensibilité cutanée, tandis que le faisceau interne remplit des fonctions réflexes (par les fibres qui réunissent la corne postérieure à la corne antérieure). Ce dernier faisceau servirait aussi à la conduction du sens musculaire, comme semblent le démontrer les lésions du tabes. Or, la conservation du sens musculaire chez les animaux après ablation totale du cervelet prouve que ce sens n'a pas pour voie de conduction le faisceau cérébelleux direct; il reste donc la région périphérique des cordons de Burdach pour desservir cette fonction. Quant aux racines externes, celles de leurs fibres qui participent à la constitution des cordons de Goll, elles ne servent pas à la conduction de la sensibilité; en effet : 1<sup>o</sup> les expériences physiologiques et les données pathologiques ne donnent que des résultats négatifs; 2<sup>o</sup> ces fibres ne sont pas entre-croisées tandis que les faits physiologiques et cliniques prouvent que la sensibilité cutanée est croisée. C'est donc le faisceau formant la région limitante du cordon antéro-latéral qui doit être considérée comme conducteur de ce mode de sensibilité. On peut admettre que les cordons de Goll servent à des réflexes cutanés nécessaires au maintien de l'équilibre, en raison de leurs connexions avec le cervelet.



La plupart de ces recherches ont été répétées par M. Rossolimo ; cet auteur affirme que le centre trophique des cordons postérieurs ne siège pas dans les ganglions intervertébraux, et qu'il est difficile de préciser sa localisation. Ces recherches fournissent de nouvelles preuves des rapports qui existent entre le développement d'un système et ses fonctions physiologiques. D'autres études de M. Bechterew les montrent encore mieux.

*Excitabilité des différents faisceaux de la moelle chez les animaux nouveau-nés.* — L'excitabilité des différentes parties du système nerveux n'apparaît qu'à l'époque où les fibres du système que l'on considère sont pourvues de myéline. Cette corrélation a été instituée par M. Bechterew pour les découvertes suivantes : A la naissance, la région antéro-interne des cordons de Burdach est seule pourvue de myéline, dans les cordons postérieurs ; leur excitation produit la contraction des muscles innervés par le segment correspondant de la moelle. L'excitation des racines postérieures donne le même résultat.

Au cinquième jour tout le cordon postérieur contient des fibres à myéline, et le cordon de Goll excité donne naissance à des contractions musculaires généralisées, sans douleur. Le fait que le cordon de Goll ne devient excitable qu'à ce moment, alors que les racines postérieures sont développées depuis longtemps, démontre l'excitabilité propre de ses fibres.

De même les fibres du faisceau pyramidal qui se couvrent de myéline dix à douze jours après la naissance ne deviennent excitables qu'à ce moment.

Nous exposerons maintenant les travaux qui se rapportent à la systématisation des lésions pathologiques ou expérimentales et des troubles fonctionnels causés par ces lésions.

*Voies conductrices de la sensibilité et du mouvement dans la moelle.* — M. Rossolimo, dans des expériences d'hémi-section de la moelle n'a jamais vu se faire la régénération des fibres coupées, bien que les animaux eussent survécu assez longtemps. Il a constaté les dégénérescences classiques du faisceau pyramidal des cordons de Goll et du faisceau cérébelleux direct. Il n'a pas observé la dégénérescence de la région décrite par Gowers et Bechterew. Les symptômes présentés réalisent le tableau de la paralysie de Brown-Séquard ; mais, tandis que la perte de la sensibilité persiste, la paralysie motrice disparaît au bout de quelques semaines ; la régénéra-

tion ne s'effectuant pas, il faut donc admettre que les impulsions motrices arrivent aux deux côtés de la moelle par le seul côté resté intact. Une hémisection gauche de la moelle au niveau de la dixième vertèbre dorsale amène la paralysie du membre inférieur gauche, paralysie qui disparaît au bout de trois semaines. Si alors on pratique une nouvelle hémisection gauche au-dessous de l'entrecroisement des pyramides, le membre supérieur gauche seul est paralysé, tandis que la même hémisection, sur un cobaye sain, paralyse les deux membres gauches. Donc les impulsions motrices, chez le cobaye, ne passent d'un côté à l'autre qu'au niveau des racines antérieures correspondantes.

*Anatomie des racines postérieures.* — Comme complément des travaux de Bechterew, nous citerons une étude du professeur Popoff ;

Au neuvième mois de la vie embryonnaire, les fibres internes des cordons de Goll contiennent déjà de la myéline, tandis que les fibres externes en sont dépourvues ; donc le cordon de Goll contient au moins deux faisceaux particuliers. M. Popoff soutient que les fibres internes émanent de la colonne de Clarke.

Nous avons dit qu'il y a un rapport constant entre les altérations d'un système anatomique et certains troubles fonctionnels. Or le professeur Popoff a relaté un fait rare dans lequel ce rapport a fait défaut.

*Myélite diffuse compliquée d'une hémorragie médullaire qui ne s'était traduite par aucun symptôme pendant la vie.* — Le tableau clinique était celui d'une myélite aiguë et transverse. Des masses caséuses remplissaient tout l'espace sub-dural entre la quatrième et la 7<sup>e</sup> vertèbre thoraciques. Des foyers de ramollissement de la moelle occupaient toute cette étendue. A l'œil nu on trouvait un foyer fusiforme étendu de la cinquième vertèbre dorsale à la partie inférieure de la moelle thoracique ; au microscope ce foyer présentait une grande quantité de globules sanguins formant au centre une masse compacte et devenant de plus en plus rares vers la périphérie. Ce foyer hémorragique n'avait pas déterminé d'accidents au moment de sa production, parce qu'à cette époque déjà les lésions de la myélite avaient altéré la moelle à ce niveau.

*Paralysie spinale périodique.* Sous ce titre M. Greydenberg a publié l'observation suivante :

Un jeune soldat de vingt-deux ans, fort et bien musclé, présentait depuis dix ans, à la suite d'une frayeur les symptômes suivants : Chaque matin il se réveillait étendu sur le dos, sans pouvoir faire aucun mouvement, jamais de paralysie des muscles de la face ni de la langue, quelques groupes musculaires étaient à l'état de rigidité. Réflexes cutanés et tendineux abolis. *Abolition complète de l'excitabilité électrique des muscles et des nerfs.* Au bout de quelques heures, les mouvements se rétablissaient par segments de membres, en commençant par les extrémités; les choses se passaient de même pour les réflexes. Pas de signes d'hystérie.

C'était pourtant probablement croyons-nous un cas de paralysie hystérique et les réflexes, ainsi que l'excitabilité électrique n'étaient sans doute abolis que par suite de la rigidité musculaire.

*La suspension comme traitement du tabes.* — Le Dr Moczoutkovsky a découvert un nouveau mode de traitement du tabes, c'est la suspension. Il se sert de l'appareil de Sayre; la durée de la suspension varie de 1 à 5 minutes. M. Moczoutkovsky a vu sous l'influence de ce traitement disparaître complètement des douleurs atroces et des phénomènes d'incoordination motrice très accusés. Nous avons pu constater par nous-mêmes à Odessa les succès obtenus.

En outre, la frigidité génésique diminue ou disparaît; aussi M. Moczoutkovsky a-t-il été conduit à employer le même moyen contre l'impuissance des jeunes gens; il a réussi dans plusieurs cas<sup>1</sup>.

### III. — NERFS PÉRIPHÉRIQUES. — RÉFLEXES.

*Rapports entre l'excitation et l'excitabilité dans la contraction musculaire.* — « Une impulsion, dit Helmoltz, survenant pendant la période latente de l'excitation fournie par une impulsion antérieure, ne change en rien ni la forme ni la hauteur de la contraction. » Cette loi est fondamentale. Dans un travail récent, Wedensky a découvert une autre loi, non moins importante : « Pour chaque moment de l'état du nerf et du muscle, existent un *optimum* et un *pessimum* de l'excitation qui produit la contraction. » Si, pendant la contraction, on

<sup>1</sup> Voir *Progrès médical*, p. 135, n° 3, 1889. (Note de la rédaction.)

augmente l'excitation d'un muscle en agissant sur son nerf, à partir d'un certain degré, qui est l'*OPTIMUM de l'excitation*, on voit la contraction diminuer, puis disparaître : c'est le *PESSIMUM de l'excitation* ; mais si on diminue alors l'excitation, le muscle se contracte de nouveau, puis se tétanise. La période dans laquelle chaque augmentation de l'excitation n'est pas suivie d'une augmentation de la contraction est dite *état de pessimum*. (Le professeur Marey, en France, avait déjà signalé ce fait.) A l'état de pessimum, le muscle consomme une certaine quantité de force ; en effet, dans cet état, un muscle récupère ses forces contractiles moins que s'il était à l'état de repos. Dans cet état l'excitabilité du muscle est seulement diminuée : si l'on produit une excitation soit directement sur le muscle, soit sur un point du nerf plus rapproché que le point d'application de l'excitation pessimum, on obtient une contraction. L'optimum et le pessimum sont fonctions à la fois de l'intensité et du nombre des excitations. Le tronc nerveux ne joue aucun rôle dans ces phénomènes, car, suivant Wedensky, le nerf est infatigable. Dans ces études, il est nécessaire de distinguer deux sortes de fatigue : 1° *La fatigue par épuisement* proportionnelle au travail fourni. — 2° *La fatigue par intervalle insuffisant*, proportionnelle au nombre des excitations dans un temps déterminé. Ces deux formes se superposent ordinairement, mais elles peuvent être distinguées. Dans le passage de l'optimum au pessimum et vice-versa, le muscle se repose de l'une ou l'autre fatigue.

*Terminaisons nerveuses périphériques.* — M. Mitrofanoff a étudié par la méthode embryogénique la nature des terminaisons nerveuses. A une certaine époque, les terminaisons des nerfs sensitifs ne sont pas en connexion organique avec les éléments épithéliaux : la connexion du nerf avec le neuro-épithélium se produit tardivement. Les terminaisons des nerfs moteurs diffèrent peu de celles des nerfs sensitifs. La plaque motrice terminale est un produit de la différenciation du bout périphérique du cylindre-axe embryonnaire. Dans les glandes les terminaisons nerveuses ont une grande ressemblance avec la forme simple des terminaisons des cellules nerveuses motrices ; l'innervation de quelques-unes des cellules de la glande est suffisante pour que celle-ci puisse accomplir ses fonctions. Les recherches de Mitrofanoff détruisent la base anatomique de l'hypothèse de Hensen.

Je me bornerai à citer les quelques travaux suivants sur l'anatomie descriptive des nerfs périphériques.

Le Dr Pototsky a étudié le plexus lombo-sacré.

Le Dr Bechterew a étudié les terminaisons centrales du trijumeau; il soutient que ses fibres radiculaires n'ont aucun rapport avec le cervelet. M. Baginski ayant nié absolument le rôle des canaux semi-circulaires, M. Bechterew a invoqué, une fois de plus, à l'appui des différences fonctionnelles des deux branches du nerf acoustique, le fait que ces branches se développent à deux époques différentes.

#### IV. — ORGANES DES SENS.

Les sens peuvent être considérés comme une différenciation de la sensibilité générale; aussi cette sensibilité générale peut-elle par elle-même amener certains actes qui semblent exiger le concours des organes des sens et l'intégrité du cerveau.

*Corrélation entre les fonctions du cerveau antérieur et les excitations extérieures.* — Le Dr Danilewsky a voulu démontrer que certains actes complexes, volontaires en apparence, peuvent être exécutés sous l'influence des excitations extérieures, par une grenouille privée de ses hémisphères cérébraux. Il a conclu que l'influence excitatrice, aussi bien que l'influence inhibitoire du cerveau antérieur, peut être remplacée par des excitations sensitivo-sensorielles extérieures. A l'appui de sa conclusion, Danilewsky a fait les expériences suivantes : si l'on place sur les narines d'une grenouille privée de ses hémisphères, un morceau de papier qui empêche l'animal de respirer, on voit la grenouille enlever le papier avec sa patte; si, au contraire, le papier ne gêne en rien les fonctions de l'animal, celui-ci ne fait aucun mouvement pour l'enlever.

*Réflexe massétérien.* — Ce réflexe existe chez tous les hommes bien portants. M. Ribalkine prétend n'avoir jamais vu se produire de mouvements cloniques en cherchant ce réflexe à l'état de santé.

*Application de la méthode graphique à l'étude de la pression intra-oculaire et des mouvements de la pupille.* — Le procédé, découvert par Siboulsky, consiste à photographier l'image de la pupille. Cette image est reçue sur une bande de papier

sensibilisée à travers une fente verticale placée de telle sorte qu'elle réponde juste au diamètre vertical de cette image. Si le papier se déplace, l'image du diamètre pupillaire donnera une bandelette à bords parallèles, divergents ou convergents, suivant que la pupille restera immobile, se dilatera ou se contractera. Les autres parties de l'œil marquent aussi leur image. Cet appareil appelé *photocoréographe*, permet d'indiquer sur le tracé le commencement, la fin et les différents temps de l'expérience. Le Dr Béliarminoff a montré à l'aide de cet appareil, qu'il se produit des changements pupillaires pendant le clignement des paupières et que l'occlusion de l'œil se fait beaucoup plus vite que son ouverture. L'éclairage, même intense, n'a aucune action sur la dilatation de la pupille qui s'opère par voie réflexe. La *dilatation DIRECTE* de la pupille est produite par l'excitation du sympathique. La *dilatation RÉFLEXE*, par l'excitation des nerfs sensitifs. La *dilatation directe* présente une période latente moins longue, arrive plus rapidement à son maximum, et cesse plus rapidement que la *dilatation réflexe*. La dilatation réflexe atteint son maximum lentement, toujours après la fin de l'excitation, ce maximum est précédé d'un rétrécissement qui correspond exactement à la fin de l'excitation. La dilatation qui se produit jusqu'à ce rétrécissement momentané est dite *dilatation PRIMAIRE*; celle qui suit est appelée *SECONDAIRE*. Les mêmes phénomènes se produisent du côté opposé à l'excitation. Si l'on sectionne le sympathique au cou, la période latente de la dilatation réflexe devient trois fois plus longue, l'amplitude de la dilatation diminue; il n'y a pas de rétrécissement momentané, le maximum est atteint plus lentement et le retour à l'état normal se fait graduellement.

La dilatation directe arrive rapidement à son maximum; le retour à l'état normal est plus court; le rétrécissement momentané manque.

La dilatation réflexe peut s'opérer en l'absence de toute communication par le sympathique entre la moelle et la pupille. L'enregistrement graphique simultané des mouvements de la pupille et des modifications de la pression vasculaire montre qu'il n'y a pas de rapport entre ces deux ordres de phénomènes: La période latente de la dilatation directe et de la dilatation réflexe est plus courte que la période latente de l'augmentation de pression dans les carotides. Mais si l'on sectionne les

deux sympathiques ou cou, la dilatation réflexe de la pupille devient synchrone au rétrécissement des branches de la carotide. Lorsque la pression intra-oculaire augmente, la pupille se contracte, ou reste immobile. Pour ces études, M. Béliarminoff s'est servi du manomètre de Schulten, auquel il a adapté un appareil photographique destiné à inscrire les déplacements de la colonne liquide. Il a obtenu les résultats suivants : Si l'on comprime la carotide, la pression intra-oculaire diminue rapidement ainsi que le diamètre des vaisseaux du fond de l'œil ; la pupille tend à se rétrécir. La compression des veines du cou amène une augmentation de tension, mais la pupille se rétrécit encore et cet état de contraction persiste. La respiration et les battements artériels influent sur la pression intra-oculaire, mais non sur la pupille.

*De l'inégalité pupillaire dans les maladies du poumon.* — M. Paternatsky a constaté l'inégalité des pupilles dans 85 p. 100 des cas de pneumonie croupale. Dès le début on peut constater la dilatation de la pupille du côté lésé. Cette dilatation atteint son maximum le quatrième ou le cinquième jour. Pendant cette période, la pupille réagit lentement à la lumière et se fatigue vite. Peu de temps avant la crise, l'inégalité commence à disparaître. Pendant la convalescence, la pupille du côté malade se rétrécit légèrement ; elle réagit plus rapidement à la lumière que celle du côté opposé. Cette inégalité existe bien souvent dans la phtisie unilatérale : la pupille du côté malade serait toujours dilatée.

*De l'inégalité pupillaire chez les individus bien portants.* — Des recherches de Mœbius, il ressort que la pupille est plus petite chez le vieillard. Sur des soldats, M. Ivanoff a constaté que les deux pupilles sont rarement égales. Sur 150 sujets, il trouvé l'inégalité 130 fois. Dans les deux tiers des cas la pupille gauche et la moitié gauche de la face sont plus développées que du côté droit. Le diamètre de la pupille est en rapport direct avec le développement de la face du même côté et des membres du côté opposé.

*Nerfs dilateurs de la pupille.* — M. Prjibilsky a découvert sur le chat les faits suivants : Les fibres dilatatrices de la pupille, issues de l'encéphale, sortent de la moelle avec la huitième paire cervicale et les première et deuxième paires dorsales ; des rameaux communiquants les mettent en rapport avec le sympathique cervical, puis elles se rendent au ganglion de Gaxer, et

sortent avec le trijumeau. La section du trijumeau au delà du ganglion supprime la dilatation directe. Ces fibres passent par les nerfs ciliaires longs, car la section de ces nerfs supprime l'action du sympathique ; la section des ciliaires courts et l'ablation du ganglion ciliaire ne produisent rien. Une partie de ces fibres part directement de l'encéphale, et suivent sans doute le trijumeau, en effet la section des sympathiques n'abolit pas la dilatation réflexe.

Le centre dilatateur de la pupille est situé dans l'encéphale ; l'existence du centre cilio-spinal de Budge est inadmissible car la section de la moelle au niveau de l'entrecroisement des pyramides abolit complètement la dilatation réflexe de la pupille par les excitations douloureuses.

*Développement de la rétine.* — Suivant M. Kostewitch, les bâtonnets et les cônes se forment aux dépens du protoplasma des cellules de la couche granuleuse externe, au cinquième mois de la vie fœtale. Dans la couche granuleuse externe se trouvent des éléments non nerveux. La différenciation se fait de la papille vers la périphérie. Le développement de la rétine de l'homme se termine au huitième mois. La tache jaune n'existe pas à la naissance.

*Des organes du sixième sens chez les amphibiens.* — Ces organes, appelés *tubercules nerveux*, découvert par Schultze et décrits par Leydig, sont, suivant Mitrofanoff en connexion étroite avec le nerf vague. Ils sont, au moment de leur apparition, logés dans l'épaisseur de l'épiderme, dont ils se différencient complètement à une certaine époque. Il est certain que la plupart des troncs nerveux qui s'y rendent proviennent d'un noyau bulbaire situé en arrière du noyau de l'acoustique. Ces tubercules servent spécialement à percevoir les ondulations de l'eau, et le point de l'espace, d'où elles partent.

## II. DE QUELQUES MOUVEMENTS ASSOCIÉS ANORMAUX QUI SE MONTRENT FRÉQUEMMENT DANS LES PIEDS ET LES ORTEILS CHEZ LES NÉVROPATHES ; par A. STRUEMPELL. (*Neurol. Centralbl.*, 1887.)

Quand, le malade, étant couché sur le dos, on lui dit de placer son pied à plat sur le lit en fléchissant la cuisse sur le bassin et la jambe sur la cuisse, on voit que, malgré lui, dès que la cuisse commence à se soulever, le jambier antérieur se contracte fortement (saillie du tendon), de sorte que le pied se fléchit sur la jambe, tandis que son bord interne s'élève (*flexion dorsale du pied*



*oblique en dedans*); en certains cas, il se produit encore une *flexion dorsale des orteils* par le concours du long extenseur du pouce et de l'extenseur commun des doigts. Il n'est pas rare de voir ces mouvements associés, apparaître à l'occasion de rotations simples de la hanche. Enfin, il peut se faire qu'ils dépassent la sphère d'action du côté examiné et occupent simultanément les deux pieds. L'auteur les signale surtout dans les cas d'hémiplégie cérébrale (mouvement associé bilatéral), quelle que fût la nature de l'hémiplégie (apoplectique, syphilitique, infantile); dans les affections spasmodiques de la moelle (myélites chroniques, scléroses multiloculaires, affections combinées des cordons); dans les lésions hémilatérales de la moelle (mouvement associé unilatéral du côté paralysé). — Dans la paralysie spasmodique, souvent spontanément, même pendant le décubitus dorsal tranquille, se produit une *contracture des orteils et surtout du gros orteil en flexion dorsale*; la crampe persistant, si l'on fait fléchir la cuisse sur le bassin, on voit survenir le mouvement associé décrit ci-dessus; mais, quand le pied vient à s'appuyer sur le lit, tout disparaît; dès que le malade étend la jambe, la contracture reprend, et ainsi de suite cette contracture est donc liée à l'extension volontaire de la jambe.

P. K.

III. DES MODES D'EXAMEN ET D'INTERPRÉTATION DE L'ÉTAT DE LA SENSIBILITÉ DANS LE TABES ET LA PARALYSIE GÉNÉRALE TABÉTIQUE; par O. BINSWANGER. (*Neurol. Centralbl.*, 1887.)

Rien n'est variable, non seulement en général, mais chez un même malade, suivant le moment et les conditions de chaque cas particulier, comme la sensibilité tabétique. *A fortiori*, pour peu que l'intelligence ait subi quelque atteinte. Dans une série d'observations, dont l'auteur fournit un type, la sensibilité cutanée varia en étendue, mode, quantité à diverses époques de l'examen; des fluctuations se firent sentir pour les régions considérées à des intervalles de temps très courts. Les troubles de la conductibilité, les changements de l'irritabilité cérébrale, l'aptitude variable à la réceptivité des stations terminales de la moelle et du cerveau, l'excitabilité modifiable des expansions nerveuses à la périphérie de la peau, la prolongation même de l'examen (exercice de la fonction), transforment à vue d'œil l'état de la sensibilité (une observation), ainsi que l'application de l'aimant et des courants galvaniques minuscules (une observation), même dans ces maladies à lésions.

P. K.

IV. CONTRIBUTION A LA QUESTION DE L'ACOUSTIQUE; par A. FOREL. — RÉPLIQUES AUX PRÉCÉDENTES REMARQUES; par P. FLECHSIG. — CONTRIBUTION A LA QUESTION DE L'ORIGINE DU NERF AUDITIF ET A L'IM-

PORTANCE PHYSIOLOGIQUE DU NERF VESTIBULAIRE ; par W. BECHTEREW (*Neurol. Centralbl.*, 1887).

Nous n'entrerons pas dans la discussion soulevée par MM. Forel et Flechsig, à propos des nerfs et noyaux et de la priorité, ou de l'excellence de leurs vues que nous avons déjà résumées en leur temps. Il ne sera pas sans intérêt cependant de condenser le mémoire de M. Bechterew. Du développement du système nerveux chez des fœtus humains, il est arrivé à établir que :

La *racine postérieure* de l'acoustique, qui constitue le prolongement du *nerf cochléaire*, se divise, après son entrée dans le bulbe, en deux branches, de même que la *racine antérieure* du même nerf (prolongement du *nerf vestibulaire*). — L'une de ces branches pénètre dans le noyau antérieur de l'acoustique (noyau antérieur de Meynert), en connexion par des fibres du corps trapézoïde avec l'olive du même côté et du côté opposé. — L'autre branche (*interne*) d'abord côtoyée par le noyau antérieur, le dépasse en arrière, embrasse les fibres restiformes, fait un crochet en dedans, et gagne ce qui reste des fibres restiformes au niveau du plan supérieur de la formation réticulaire ; ici cette branche devient un noyau supéro-dorsal, au voisinage du raphé ; mais ses fibres ne sont point en rapport avec le noyau interne ou supérieur du même côté (Henle, Schwalbe, Edinger). La *racine antérieure* de l'acoustique, après avoir atteint la partie supérieure du noyau de Deiters, gagne le noyau situé en arrière, en dehors, au-dessus de celui-ci (noyau angulaire de Bechterew ; noyau principal du nerf vestibulaire de Flechsig) ; une partie de cette même racine s'infléchit en bas pour former la racine ascendante de l'acoustique.

Les racines des nerfs périphériques ne sont pas du tout en relation avec le cervelet, elles sont déjà pourvues de myéline, bien avant que le cervelet en ait. Mais le noyau principal du nerf vestibulaire est en connexion, par un trousseau spécial qui traverse le segment interne du pédoncule cérébelleux, avec les noyaux centraux du cervelet. Et la racine ascendante de l'acoustique est le prolongement de la deuxième branche de la racine antérieure du même nerf. Enfin, au point de vue physiologique, il y a lieu de considérer comme démontrée la diversité des fonctions du rameau cochléaire et du rameau vestibulaire, de même que du limaçon et des canaux semi-circulaires (Forel, Onufrowicz, Hægyes, Flourens, Brown-Séquard, Goltz, Cyon, Lœvemberg, Scolucha, Loysaner, Bechterew). P. K.

V. DE LA PARALYSIE ASCENDANTE SUITE DE COQUELUCHE ;  
par P. J. MÆBIUS (*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887.)

Une observation. Après la coqueluche, il se développa une parésie d'abord des jambes, puis des bras, des muscles de la nuque et du diaphragme. Disparition des réflexes tendineux. Aucun trouble de la sensibilité, ni des réflexes superficiels, ni de la fonction des nerfs crâniens, ni des viscères. Les accidents moteurs ne furent

pas graves, ni atrophie, ni modification de l'excitabilité électrique. Prompte guérison. La paralysie procéda par sauts, sans toucher aux muscles abdominaux, à ceux de la colonne vertébrale, aux muscles intercostaux; sinon, le diaphragme étant paralysé, la mort se fût produite. Il est probable qu'il s'agissait de névrite multiloculaire périphérique, car la vessie et l'intestin demeurèrent intacts. et l'issue fut promptement favorable. Infection probablement analogue à celle qui donne lieu à la paralysie diphthéritique (toxine coqueluchale). L'auteur signale encore un cas du même ordre rappelant la poliomyélite aiguë.

P. K.

VI. <sup>1</sup>DE L'HYSTÉRO-ÉPILEPSIE CHEZ LES GARÇONS; par K. LAUFENAUER  
(*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).

L'hystéro-épilepsie mâle ressemble en tous points à l'hystéro-épilepsie femelle. Il en est ainsi pour l'hystéro-épilepsie des garçons. Toutefois elle est chez l'enfant moins marquée, moins typique. Quatre observations. Diagnostic possible par les stigmates et la marche de l'accès, en ce qui concerne l'épilepsie. L'hystéro-épilepsie des garçons diffère de celle des hommes par l'inégalité pupillaire, la fréquence des hyperesthésies, la nature terrifiante des délires qui succèdent aux attaques. Toujours héréditaire, elle éclate parfois à la suite d'une cause occasionnelle traumatique ou psychique; la phthisie l'accompagne souvent. Elle guérit toujours par l'isolement, les toniques, l'électrisation faradique et statique, le massage, l'hydrothérapie. Ne donnez de bromure que si, au début, l'excitabilité psychique et physique est très vive; ne prolongez pas l'action du médicament.

P. KERAVAL.

VII. DE LA PARAPLÉGIE DANS LE MAL DE POTT; par J. ALTHAUS  
(*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).

Observation. Carie des corps, des cartilages et des ligaments des 9<sup>e</sup> et 10<sup>e</sup> vertèbres dorsales ayant, par contiguïté, engendré une pachyméningite externe, avec épaissement et produits caséeux: compression ultérieure de la moelle. Myélite interstitielle des faisceaux pyramidaux (d'où paralysie avec exagération des phénomènes tendineux), et des cordons postérieurs (douleurs névralgiques podaliques): intégrité probable de la substance grise. Bons effets du fer rouge. Pas d'abcès par congestion. Etude critique. Le fer rouge, mauvais dans les affections de la moelle, convient aux affections de ses méninges.

P. K.

VIII. DE LA NATURE DE LA MALADIE DE BASEDOW; par P. J. MÆBIUS,  
(*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).

D'après les chirurgiens (opérations), les physiologistes (extirpa-

tions), et les médecins (myxœdème), le corps thyroïde a une grande importance trophophysologique sur l'économie, et probablement il exerce une action chimique (cachexie strumipriva). Comparaison du crétinisme goitreux et du myxœdème, du crétinisme et du goitre exophthalmique, de la maladie de Basedow et du myxœdème. Dans le myxœdème, la glande thyroïde a cessé de fonctionner; dans la maladie de Basedow, elle est en état d'activité pathologique, activité qui préexiste à l'ensemble symptomatique, avant même qu'elle ait augmenté de volume. La cause de cette affection glandulaire doit être un poison organique (leucomaïne quelconque) qui agit chez un individu, déprimé, privé de résistance, de par une tare héréditaire, une émotion ou tout autre cause générale.

P. K.

**IX. DES TROUBLES DE L'OÛIE EN DES CAS DE PARALYSIE FACIALE PÉRIPHÉRIQUE LÉGÈRE; par O. ROSENBACH (*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).**

Trois observations prouvant que, même dans les formes légères de paralysie faciale rhumatismale, il peut exister un trouble assez considérable dans le domaine des perceptions acoustiques, et que, à moins qu'il ne s'agisse là que d'une coïncidence accidentelle, dont l'avenir fera justice, il doit y avoir relation pathogénétique entre les deux ordres de manifestations, car les troubles de l'ouïe diminuent de concert avec la diminution des symptômes paralytiques, et disparaissent complètement avec la *restitutio ad integrum* du facial. Cette marche est caractéristique. Examen et diagnostic traités du reste à fond. L'idée qui vient à l'esprit c'est que l'inflammation du facial s'est transmise au nerf du muscle de l'étrier; en tous les cas il existe une légère paralysie du tronc de l'acoustique.

P. KERAVAL.

**X. ATHÉTOSE BILATÉRALE; par KURELLA (*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).**

Observation avec autopsie. Athétose progressive et généralisée aboutissant à une espèce d'attaque avec perte de connaissance totale, représentant le maximum d'exagération de l'athétose en étendue, de même qu'en intensité: les convulsions portent à la fois sur les muscles déjà pris, à la fois sur ceux de la face, de la langue: grincement des dents lésant lèvres, gencives, bord antérieur de la langue; convulsions des globes oculaires; respiration irrégulière et stertor; expiration soufflante (fume la pipe). L'attaque dure  $\frac{3}{4}$  d'heure, elle cesse sous l'influence de 0,02 de morphine: sommeil. Amnésie consécutive. Trois mois au lit. Se relève amélioré. Puis, nouvelle aggravation, gâtisme, alimentation passive. Phthisie pulmonaire, mort. L'auteur insiste sur l'origine

congéniale (12 ans); au début minime, elle s'aggrave à l'âge adulte. Père choréique. Encéphalite corticale diffuse à la période d'atrophie et d'organisation conjonctive au niveau des deux ascendantes des deux côtés, et, à gauche, du lobule pariétal supérieur et de la première occipitale d'Ecker. Pathogénie : hyperexcitabilité inflammatoire, irradiations corticales et sous-corticales. P. K.

XI. OBSERVATIONS NEUROPATHOLOGIQUES; par M. BERNHARDT  
(*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).

I. *Paralysie traumatique du radial.* — Coup de couteau lancé à l'espagnole, ayant pénétré à la partie supéro-postérieure du bras et comprimé, par bascule naturelle du manche, le nerf contre les os (contusion). — II. *Paralysie partielle de la sensibilité (gliome central de la moelle cervicale?)*. Lésion de la zone radiculaire des nerfs cervicaux gauches, gliome avec formation de cavités dans la substance grise centrale de la même région. Pas d'autopsie. P. K.

XII. DE LA PARALYSIE SIMULTANÉE DE PLUSIEURS NERFS CRANIENS;  
par P.-J. MÆBIUS (*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).

Cinq observations, dont une avec nécropsie. Elles ont ceci de commun que plusieurs nerfs crâniens furent lentement affectés, sans autres symptômes essentiels. Dans l'observation IV, il s'y ajouta, en sus, des symptômes de lésion cérébrale. Diagnostic, confirmé par l'autopsie précisément de cette observation IV : lésions de la base, siégeant principalement dans la fosse crânienne moyenne, mais, dans quelques cas, portant aussi sur la fosse antérieure. D'où l'atteinte des troisième, quatrième, cinquième, sixième, septième et même dixième, onzième, douzième paires. Dans l'observation V, fracture de la base. Syphilis supposable avec infiltration primitive des troncs, pour trois de ces faits. Pas de tuberculose. P. K.

XIII. CONTRIBUTION A LA MORPHOLOGIE ET A LA MORPHOGENÈSE DU TRONC  
DES HÉMISPÈRES CÉRÉBRAUX; par G. JELGERSMA. *Traduit du hollandais*, par KURELLA (*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).

Cette étude des ganglions de la base et de leurs organes descendants est basée sur l'analyse anatomique de l'encéphale de cinq idiots. L'auteur conclut ce qui suit. Le bulbe et le tronc des hémisphères contient trois systèmes : A, un système intellectuel qui est formé de faisceaux conducteurs et d'oasis de cellules dégénérant dans leur totalité à la suite d'une lésion de l'écorce; B, un système d'association reliant l'appareil intellectuel à l'arc réflexe et se composant d'une partie centrifuge (système pyramidal) et

d'une partie centripète (ruban de Reil) ; C, un arc réflexe qui comprend aussi le premier relai central des nerfs auditifs et optiques et les faisceaux de conjonction des divers centres primitifs.

Les hémisphères se formant bien après que le tronc du cerveau est terminé, c'est par degrés que le centre intellectuel, poussant ses racines au travers de l'arc réflexe, crée le tronc de la base. Chacun des organes des sens s'accroît et s'individualise dans le bout central de l'arc réflexe. Enfin l'appareil intellectuel ressort nettement des dégénérescences typiques de l'idiotie, et forme un cercle fermé de l'écorce au cervelet et du cervelet à l'écorce (double voie en sens inverse).

## SCHEMA

Ecorce cérébrale.

Capsule interne. Couche optique.

Noyau rouge.

Raphé.

Pédoncule cérébral.

Noyau dentelé.

Pédoncule cérébel. moyen. Corps restiforme.

Cervelet. Cervelet.

Capsule interne.

Pied du pédoncule cérébral.

Protubérance Olive.

Raphé. Raphé.

Cervelet. Cervelet.

L'appareil intellectuel se relie donc à l'arc réflexe : I, dans le cerveau : par le système des pyramides et le ruban de Reil. — II, dans le cervelet : par le faisceau latéropyramidal et les fibres cérébellobulbaires. Le cervelet s'associe en somme aux opérations psychiques du cerveau.

P. KERAVAL.

#### XIV. CONTRIBUTION A LA PATHOLOGIE DE LA MALADIE DE THOMSEN; par M. BERNHARDT (*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).

Suite de l'observation relatée dans son mémoire de 1879 (*Muskelsteifigkeit und Muskelhypertrophie. Ein selbständiger Symptomen complex. Virchow's Archiv.*, t. LXXV, p. 516). Elle est à peu près la même. Existence des réflexes tendineux rotuliens, à la condition qu'on emploie la méthode de Jendrassik. Toujours aspect athlétique. Un peu d'hyperexcitabilité mécanique des muscles de la face, mais non tonique. Excitabilité électrique des nerfs et muscles, comme jadis. Un courant faradique prolongé provoque la houle et l'ondulation d'un groupe musculaire, mais non les vagues contractiles rythmiques de la cathode à l'anode. Etude critique des travaux publiés depuis.

P. K.

#### XV. UN CAS DE SURDIMUTITÉ CHEZ UN HYSTÉRO-EPILEPTIQUE; [par E. MENDEL (*Neurol. Centralbl.*, 1887.)]

Après avoir établi chez son malade (homme de cinquante-et-un ans), l'existence d'accidents hystériques, l'auteur fait remarquer que la surdimutité remonte à quinze mois seulement, qu'elle s'est présentée par accès plus ou moins prolongés, mais ayant bientôt

laissé chaque jour au patient un répit de trois heures le matin, cela depuis un an. De l'examen laryngoscopique et otoscopique pratiqué au moment des accès, et de la discussion du diagnostic, il résulterait qu'il s'agit d'un trouble paralytique fonctionnel et périodique du centre chargé de transformer en sons articulés les représentations figurées du centre des mots par l'action combinée de divers nerfs (facial, glossopharyngien, pneumogastrique, hypoglosse). Ce centre pourrait bien être le noyau lenticulaire. En même temps, anesthésie d'un autre centre sous-cortical (tubercule quadrijumeau postérieur, — couche optique ?) expliquant la surdité. Intégrité psychique dans l'espèce. L'hypnotisme associé à l'application de l'aimant et des courants continus détermina une amélioration.

P. K.

**XVI. UN CAS D'OPHTHALMOPLÉGIE BILATÉRALE AVEC ACCIDENTS D'ATAXIE ET PARÉSIE UNILATÉRALE DE L'APPAREIL MUSCULAIRE DE LA MASTICATION ; par ZIEM (*Centralbl. f. Nervenheilk.*, 1887).**

Observation complète avec discussion du diagnostic. Affection en foyer du côté droit du pédoncule cérébral (méningite plus ou moins circonscrite de la fosse moyenne du crâne), avec lésion diffuse du lobe frontal ou de ses enveloppes, par suite d'exsudat consécutif à une altération vasculaire diffuse, syphilitique. Le traitement antisiphilitique avec courants d'induction détermina de l'amélioration.

P. K.

**XVII. UN CAS D'OPHTHALMOPLÉGIE EXTERNE PROGRESSIVE TERMINÉE PAR UNE PARALYSIE BULBAIRE SANS LÉSION NÉCROSCOPIQUE ; par C. EISENLOHR. — APPENDICE A CETTE COMMUNICATION ; par le même (*Neurol. Centralbl.*, 1887).**

Relation des accès de migraine avec la paralysie bulbaire et l'ophtalmoplégie. Minceur et étroitesse de plusieurs racines bulbaires ; nombre infini de fibres étroites pouvant peut-être imposer l'idée d'une perturbation dans le développement anatomique d'où trouble fonctionnel des nerfs périphériques (?), mais intégrité des troncs radiculaires des nerfs moteurs des yeux. Aucune autre lésion organique à l'appui de la syphilis. Issue rapidement mortelle.

P. K.

**XVIII. DE LA PARALYSIE DU MOUVEMENT DE CONVERGENCE DES YEUX AU DÉBUT DU TABES DORSAL ; par A. DE WATTEVILLE (*Neurol. Centralbl.*, 1887).**

Une observation de paralysie isolée de la convergence avec entérorrhée, parmi les premiers signes du tabes. Aucun des yeux ne fixe bien un objet à la distance de un mètre, on a beau rapprocher

l'objet, absence de contraction convergente (fixité, stabilité de l'expérience); pas de diplopie, acuité visuelle et fond de l'œil normaux. Des pointes de feu de l'occiput au sacrum, la faradisation quotidienne de la nuque améliorèrent en huit jours. Il s'agit pour l'auteur, d'une altération de cette portion de l'arc réflexe qui unit le centre optique au groupe des cellules de l'oculomoteur commun qui commandent au droit interne (lésions siégeant entre les tubercules quadrijumeaux et les noyaux bulbaires), simple altération fonctionnelle d'ailleurs.

P. KERAVAL.

XIX. CONTRIBUTION A LA QUESTION DE LA LOCALISATION DU PHÉNOMÈNE DU GENOU DANS LE TABES; par L. MINOR (*Neurol. Centralbl.*, 1887).

Observation dans laquelle le signe de Westphal fut le seul symptôme névropathique observé pendant la vie. La lésion fut constituée: dans la moelle dorsale, par une bande étroite immédiatement contiguë au côté interne des deux cornes postérieures (*zone d'entréeradiculaire* de Westphal); cette bande, plus courte au sommet de la moelle dorsale, unit le milieu de l'arête interne de la corne postérieure à la cloison de la pie-mère intermédiaire au faisceau de Goll et au faisceau de Burdach.

P. K.

## SOCIÉTÉS SAVANTES

### SOCIÉTÉ MÉDICO-PSYCHOLOGIQUE.

Séance du 24 décembre 1888. — PRÉSIDENCE DE M. COTARD.

*Classification des Maladies mentales.* (Suite de la discussion.) — M. LUCY croit qu'il est possible de jeter les premières assises d'une classification sur l'anatomie pathologique. Pour lui, la classification mixte proposée par la Commission est une œuvre plutôt diplomatique que scientifique, dans laquelle l'opportunisme joue un trop grand rôle. Il s'étonne du peu d'importance qu'on semble accorder à ses recherches sur l'anatomie du système nerveux et fait à cette occasion passer sous les yeux de la Société le dessin d'une lésion du lobule paracentral qu'il a observée chez une femme atteinte de folie à double forme. C'est à cette lésion qu'étaient



dues les illusions et les hallucinations sensorielles présentées par sa malade.

Le délire, auquel on attache une trop grande part dans la classification proposée, n'est que le cri d'un cerveau en souffrance comme la dyspnée, est le symptôme d'une maladie de poumon. Or, personne n'a jamais eu l'idée de baser sur la dyspnée, une classification des organes respiratoires! M. Luys critique aussi le terme de démence simple qui n'est pas un type morbide mais l'aboutissant commun de toutes les psychoses. Dussé-je être ajoute-t-il, le seul de mon avis, j'ai pensé qu'il était nécessaire de montrer le peu de consistance des éléments sur lesquels on veut édifier une classification et je reprends la proposition de M. Dagonet en demandant à la Société de s'en tenir comme classification d'attente, à la classification de Baillarger.

*Élections.* — Par 24 voix<sup>1</sup>, contre 20 données à M. Bouchereau, M. Ball est nommé vice-président pour 1885.

M. BALL remercie la Société de l'honneur qu'elle vient de lui faire.

*Homicide commis par un paralytique général.* — M. CAMUSETI communique l'observation d'un paralytique général qui a assassiné sa mère à l'aide d'un chenet. Cet acte a été accompli avec une instantanéité et un acharnement dignes d'un épileptique. Le malade qui, passait pour avoir toujours été un peu original, avait quelques antécédents héréditaires nerveux.

M. MARANDON DE MONTHEYL voit dans cette observation la confirmation d'une idée qu'il émettait dans une autre société, à savoir que les paralytiques généraux qui commettent des crimes les accomplissent souvent sans préparation et d'une façon automatique peu en rapport avec la bienveillance que certains observateurs sont tentés de leur concéder.

M. LEGRAIN trouve dans les antécédents héréditaires du malade l'explication de son impulsion.

M. VALLON pense qu'on a beaucoup trop abusé de cette prétendue bienveillance. Il a actuellement dans son service un paraly-

<sup>1</sup> Le vice-président est ordinairement élu avec l'unanimité ou la presque unanimité des voix. Il est, en effet, dans les traditions de voter pour le candidat indiqué par le bureau. La faible majorité des voix données cette année à M. le professeur Ball, s'explique par ce fait que beaucoup de membres se sont rappelés que le tour de M. Bouchereau était arrivé. Depuis deux ans, en effet, M. Bouchereau, auquel la vice-présidence avait été offerte, s'était retiré pour des motifs que nous ignorons. Le bureau qui a proposé la candidature de M. Ball, paraît l'avoir oublié. Cet oubli est d'autant plus inexplicable que c'est précisément devant deux des membres de ce même bureau que M. Bouchereau, candidat cette année, s'était récusé les années précédentes.

lique avéré qui cherche toujours à frapper ceux qui l'approchent. M. Vallon rappelle à cette occasion l'histoire d'un autre paralytique qui, sous un prétexte futile s'est embusqué derrière une porte et a cassé un pot de tisane sur la tête d'un infirmier du service de M. Dagonet.

M. BRIAND demande si le malade de M. Camuset était sujet à des attaques épileptiforme qui pourraient expliquer dans une certaine mesure, l'acte impulsif qu'il a commis.

M. CAMUSET. — Mon malade a été frappé de sa première attaque épileptiforme quelques jours après son entrée à l'asile, par conséquent après l'homicide. J'ai souvent recherché, ajoute-t-il, sans jamais la rencontrer, la bienveillance qu'on donne comme signe diagnostique différentiel de la paralysie générale, dans la folie à double forme et je dois avouer que je l'ai vue au contraire souvent remplacée par un caractère particulièrement malicieux.

M. LE SECRÉTAIRE GÉNÉRAL donne lecture d'une note sur le *sulfonal* de MM. Claret et Béholt.  
Marcel BRIAND.

Séance du 28 janvier 1889. — PRÉSIDENCE DE MM. COTARD ET BALL.

M. COTARD avant de quitter le fauteuil de la Présidence, résume en quelques mots, les travaux de la société pendant l'année qui vient de s'écouler

*Prix Belhomme.* Une Commission composée de MM. Briand, Christian, Maquaus, Séglas et Vallon est nommée à l'élection, pour fixer le sujet du *Concours Belhomme*.

*Des dangers de l'hypnotisme expérimental.* — M. CHAMBERD convie la Société à mettre à l'ordre du jour de ses séances une discussion sur les dangers de l'hypnotisme expérimental dont il se borne, pour l'instant, à résumer le programme. En dehors des amateurs, dit-il, deux classes de personnes se livrent d'une manière suivie à la pratique de l'hypnotisme et de la suggestion. Ce sont les *savants*, psychologiques ou médecins et les *professionnels*, professeurs de magnétisme donnant des représentations, directeurs de journaux et de cliniques magnétiques, somnambules extra-lucides dont la hiérarchie, s'étend de la Pythonisse à la mode « élève de M<sup>lle</sup> Lenormand » à la « dormeuse » des fêtes foraines. Il s'y fondera peut-être avant peu, une catégorie de coquins avisés qui, dédaignant les procédés ordinaires de vol et de meurtre encore en usage, emprunteront aux ouvrages des uns et aux démonstrations des autres des armes plus savantes et plus sûres.

Pratiqué par des hommes qui savent que leur droit de tout étudier a pour seule limite le devoir de ne jamais nuire, l'*hypnotisme scientifique* n'est qu'un merveilleux agent d'analyse psycho-

physiologique en attendant peut être qu'il devienne méthode de régénération intellectuelle et morale. L'hypnotisme professionnel au contraire, offre de graves inconvénients pour la moralité, la santé et la bourse de ses instruments et de ses dupes ; quant à l'hypnotisme criminel, il n'est guère de crimes ou de délits prévus ou non par le code pénal auxquels ils ne puisse prêter son concours.

Illustrant cette partie de sa communication de quelques exemples, M. Chambard conduit ses auditeurs dans ces sources de magnétisme où les somnambules du quartier invitent nombre de jeunes gens des deux sexes en quête de bonnes fortunes, et montre ainsi l'effet pernicieux de ces représentations publiques sur le fragile équilibre de quelques-uns de leurs spectateurs. Il cite même des exemples de crimes et délits dont les sujets hypnotisés ou suggestionnés peuvent devenir les victimes ou les instruments. Il ne faut cependant rien exagérer, ajoute-t-il car l'impunité d'un crime hypnotique est subordonné à un ensemble de conditions qui ne seront que rarement réunies. Aussi, bien loin de croire l'hypnotisme appelé à se substituer dans la pratique courante du crime à la pince du voleur, à la plume du faussaire ou au couteau de l'assassin, M. Chambard ne voit-il en lui qu'une arme d'exception précise et puissante, mais compliquée et à double tranchant réservée à une élite de malfaiteurs qui pourront avec elle et dans quelques cas assez rares frapper sans bruit et faire coup double en se débarrassant de l'instrument du crime après en avoir sacrifié la victime.

Ces faits sont bien connus aujourd'hui et la Société médico-psychologique aura moins à en discuter la réalité qu'à en rechercher les mesures prophylactique et répressive qu'ils rendent nécessaires. Comme conclusion, M. Chambard demande la suppression des séances publiques d'hypnotisme déjà décidée dans quelques pays et réclame des poursuites énergiques contre les magnétiseurs coupables tout au moins d'exercice illégal de la médecine. Pour l'hypnotisme criminel, on ne peut que mettre le public en garde contre lui et le combattre avec ses propres armes. Il importe que non seulement les médecins, mais encore les magistrats connaissent à fond les dangers de l'hypnotisme et de la suggestion et les moyens d'en déceler l'abus criminel ; aussi le moment paraît-il venu de sceller l'accord indispensable de la science de l'homme avec celle de la loi, en créant dans chaque faculté de droit un enseignement de la médecine légale dans lequel une large part, sera faite à la physiologie morbide.

Marcel BRIAND.

---

## CONGRÈS DES NATURALISTES ET MÉDECINS ALLEMANDS

SESSION DE WIESBADEN, 1887<sup>1</sup>

Séances du 18 au 24 septembre.

## I. — SECTION DE NEUROLOGIE ET DE PSYCHIATRIE.

PRÉSIDENCE DE MM. SNELL, MEYNERT, SCHRÖTER.

M. PÆTZ (d'Alt-Scherbitz). *De la construction des quartiers de surveillance continuë*. — Publié in-extenso<sup>2</sup>.

M. SCHRÖTER (d'Eichberg). *De la brièveté anormale du corps cal-  
leux*. — *Idem*<sup>3</sup>.

M. TUCZEK (de Marbourg). *Des troubles nerveux dans la pellagre (avec démonstration)*. — Etudes faites dans la haute Italie, et prouvant qu'il s'agit d'une intoxication par usage longtemps prolongé de maïs altéré. Les psychopathies qui en émanent, sont : en première ligne, la mélancolie à forme stupide — rarement la manie — jamais la folie systématique. Dans le cas où, à la suite de l'accumulation des années d'empoisonnement, on trouve un affaiblissement intellectuel avec euphorie, on constate un complexe symptomatique semblable à celui de la démence paralytique, mais sans caractère progressif, ni manifestation du côté des nerfs crâniens. Il n'y a rien de nouveau à dire sur les vertiges, les convulsions épileptiformes (épilepsie corticale), ni sur les troubles d'origine spinale (paresthésies, phénomènes d'excitation et de paralysie motrices, accidents vaso-moteurs). Sur plus de trois cents cas, on constate, en un tiers des cas, de l'exagération, même clonique, du réflexe tendineux patellaire, associée, en vingt-trois faits à du clonus podalique, à de l'exagération des réflexes tendineux sur les extrémités supérieures, à des signes de paralysie spinale spasmodique ; sept exemples témoignaient de la disparition du phénomène du genou ; aucun fait ne révélait de l'ataxie ; enfin, chez les autres malades, les réflexes tendineux étaient affaiblis, ou n'avaient subi aucune modification, mais il était fréquent de constater des variations d'un côté à l'autre. L'aff-

<sup>1</sup> Le Congrès de 1886 n'a pas été publié en Allemagne. Voyez donc *Archives de Neurologie*, t. XII, p. 399.

<sup>2</sup> Voy. *Revue analytiques*.

<sup>3</sup> *Idem*.

section de la peau, à laquelle doit son nom la maladie, n'a rien de pathognomonique en faveur de l'entité morbide, mais elle existe constamment et s'exaspère de temps à autre, de concert avec les autres manifestations pathologiques. Des photographies montrent les principales psychoses pellagreuses, l'affection cutanée les troubles trophiques de la langue (fissurée, crevassée, dépouillée de son épithélium). L'anatomie pathologique consisterait, d'après huit autopsies, en : dégénérescence funiforme de la moelle soit exclusivement dans les cordons postérieurs (deux cas), soit concurremment dans les cordons postérieurs et les parties postérieures des cordons latéraux (lésion symétrique bilatérale associée). Généralement les zones d'entrée des faisceaux radiculaires dans les cordons postérieurs sont épargnées, ou la lésion n'y est que faible. L'étude microscopique paraît démontrer que le processus anatomique ne marche que par poussées. Ce qu'on trouve presque toujours, ce sont : des corpuscules amyloïdes accumulés en masse sur la plus grande partie de la coupe transverse de la moelle ; un canal central oblitéré par une prolifération endothéliale de l'épendyme ; des cellules nerveuses, surtout celles des cornes antérieures, très pigmentées ; un cas témoigna (il s'agissait d'une sclérose systématique combinée) d'une atrophie pigmentaire extrême des cellules nerveuses, avec transformation de la substance grise en un tissu spongieux constitué par des cellules-araignées occupant le centre des deux cornes antérieures de la moelle cervicale. D'ordinaire, même dans les colonnes de Clarke, la substance grise est normale (préparation à l'appui). Analogie de ces lésions avec celles de l'ergotisme, du lathyrisme, de l'anémie pernicieuse, des expériences rotatives de Fuerstner<sup>4</sup> (vulnérabilité des cordons postérieurs et postéro-latéraux) ; ressemblance de l'élément psychopathique dépressif accompagné de contraction des fibres musculaires lisses et d'affaiblissement de la contractilité des muscles striés, avec les mêmes syndromes produits tantôt par des poisons, tantôt spontanément. Pas plus que dans l'ergotisme, l'alcoolisme et les autres intoxications les troubles nerveux du maïdisisme ou de la psychonévrose maïdique ne sont progressifs.

**Discussion : M. LIPPMANN.** Est-ce que la pellagre n'est pas une maladie microbienne, est-ce qu'on n'y rencontre pas des micro-organismes, notamment dans les centres nerveux ? Est-ce que cette maladie, qui vient d'apparaître en Calabre, n'étend pas sa sphère d'action plus qu'avant ?

**M. TUCZEK.** Sans doute Maioki a rencontré dans le sang et les tissus un bacille qui est le même que celui du maïs corrompu,

<sup>4</sup> Voy. *Archives de Neurologie*. XII<sup>e</sup> Congrès des neurologues et aliénistes de l'Allemagne du Sud-Ouest.

mais, avant d'admettre que c'est là le corps du délit pathogénétique, il faut faire des expériences de culture et de contrôle. Les essais faits jusqu'ici ont été exécutés avec un maïs si corrompu, qu'il était complètement inutilisable comme aliment.

**M. HAUPT.** Combien durent les premiers accès ? En quoi consiste le traitement ?

**M. TUCZEK.** Traitement tonique simple.

**M. EULENBURG.** M. Tuczek sait-il quelque chose de la *chorée électrique* du Nord de l'Italie ? Emploie-t-on encore les transfusions dans la pellagre ? — Réponse négative.

**M. GUYE** (d'Amsterdam). De l'*aprosexie*, *psychose produite par des troubles nasaux*. Cette maladie consiste en l'impossibilité de diriger son attention, de l'appliquer à un objet déterminé, à raison de la gêne de la respiration due à des tumeurs adénoïdes de l'espace naso-pharyngien, à des polypes du nez, etc... C'est ainsi qu'un jeune garçon de sept ans ne put pendant une année complète apprendre à l'école que les trois premières lettres de l'alphabet ; opéré de ses tumeurs adénoïdes, il apprenait l'alphabet entier en une semaine. Elèves de gymnases et étudiants ont remarqué que si, dans ces conditions, ils font des efforts pour apprendre, les voilà pris de céphalalgie, vertiges ; qu'au contraire ils lisent sans attention six ou sept fois de suite, mais sans penser non plus à autre chose, une proposition d'un journal du sens de laquelle ils ne se préoccupent point, ils ne se trouvent pas fatigués. C'est ce qui distingue cet état de la distraction commune. L'*aprosexie* peut encore survenir à la suite de surmenage psychique. Pathogénie. La pression exercée par les tumeurs sur la muqueuse du nez entrave la circulation lymphatique en retour de l'encéphale ; c'est un épuisement cérébral par rétention produisant en somme les mêmes symptômes que l'épuisement par fatigue. Avis conforme de **M. HARTMANN**, otiateur de Berlin.

**Discussion :** **M. JEHN.** Ce n'est pas là un complexe morbide bien arrêté ; c'est plus souvent une affection symptomatique de l'hébéphrénie, un double de développement juvénile simple, qui, du reste, d'après la communication même de M. Guye, n'est pas toujours lié à des maladies du nez.

**M. ARNDT.** Rappelons les manifestations cérébrales du rhume de cerveau, surtout chez les personnes nerveuses. L'orateur communique une observation de psychopathie guérie chez un individu de plus de trente ans, par le traitement d'une affection nasale datant de la puberté.

**M. TUCZEK.** Les malaises émanant de la maladie du nez agissent comme excitant psychique à la manière des conceptions irrésistibles des obsessions.

M. MESCHÉDE. rapporte un fait dans lequel, à un traitement prolongé d'une affection nasale, notamment par cautérisation succéda immédiatement de l'érotomanie qui guérit en quelques semaines.

M. EULENBURG (de Berlin). *Des courants de tension et de leur utilisation thérapeutique.* A l'aide d'un appareil simple et très amélioré par le constructeur M. W. Hirschmann, M. Eulenburg a appliqué ce genre d'électricité jusqu'ici à soixante-quatorze malades convenablement choisis atteints de névroses diverses graves, parmi lesquels six guérèrent, trente-trois éprouvèrent une amélioration considérable, trente-cinq durent être soumis à un autre procédé. L'action la plus favorable fut obtenue dans les cas de neurasthénie avec prédominance de symptômes céphaliques (tension cérébrale, insomnie), — de céphalalgie de différents ordres (anémie hystérique, hémicranie), — de névralgies proprement dites. On eut à se louer des courants d'étincelles excitant fortement la peau dans les anesthésies cutanées, les atrophies musculaires, les paralysies atrophiques <sup>1</sup>. Dans l'hystérie et l'hystéroépilepsie, la charge électrique n'est guère utile ou n'agit que par son facteur psychique. Les nerfs et les muscles paralysés et dégénérés se comportent d'une manière parallèle à l'égard des courants de haute tension (franklinéens et des courants farandiques).

*Discussion* : M. STEIN. Il faut faire entrer en ligne de compte, comme agent curatif, la production simultanée de l'ozone.

M. EULENBURG en doute.

M. HAUPT. L'électricité de tension est extrêmement favorable dans la neurasthénie et l'hémicranie; mais, dans la neurasthénie, il faut être prudent, se méfier de certaines susceptibilités individuelles. L'orateur a vu chez une dame survenir non pas seulement de violents accès de vertige, mais une longue et grave attaque convulsive, alors que cette personne n'en avait jamais présenté antérieurement.

M. MUND attribue aux courants d'un potentiel élevé des actions mécaniques spéciales. Dans l'emploi général de l'électricité statique, cette action mécanique consiste en une exagération de la perspiration cutanée. Dans la *franklinisation locale*, c'est une action déshydratante; c'est ce qui se passe dans les cas de collections liquides, entourant les nerfs (d'où les névralgies etc.), de rhumatismes musculaires chroniques, de distorsions articulaires ou d'hydropisies, la franklinisation agissant comme une espèce de massage central et améliorant les malades en quelques séances.

<sup>1</sup> A rapprocher des frictions, massages, procédés hydrothérapiques et à comparer avec le coup de soleil électrique décrit par M. Defontaine. (Soc. de chirurgie, 1888). (P. K.)

**M. TH. MEYNERT.** *Du diagnostic des synostoses crâniennes prématurées sur le vivant.* — En rapprochant habilement et judicieusement certaines mensurations, on peut, lorsqu'il existe une grossière altération de la forme du crâne (il ne saurait être ici question de finesse) diagnostiquer les anomalies morphologiques suivantes :

1° L'oblitération associée de la partie latérale de la suture coronaire et de la portion postérieure de la suture sagittale ou oxycéphalie (têtes pointues, têtes en cloche) ;

*a.* Vient, par sa circonférence horizontale, après la nanocéphalie ; elle atteint tout au plus la limite indéterminée de 490 millimètres chez l'homme et de 475 millimètres chez la femme.

*b.* Peut avoir un index de largeur égal à celui de la brachycéphalie, de l'orthocéphalie, de la dolichocéphalie, l'index de la hauteur dépassant celui de la largeur. On mesurera la hauteur sur le vivant, du conduit auditif externe au bregma.

*c.* Le chiffre de l'index de la hauteur correspond à celui d'une brachycéphalie caractérisée par ce fait qu'ici l'index en question exprime la hauteur absolue du crâne.

*d.* De la brièveté antérieure du crâne, il résulte que le globe oculaire se présente en avant, dans le plan même du bord de l'orbite. Œil plat.

2° La synostose complète de la suture sagittale ou dolichocéphalie pathologique, scaphocéphalie, se reconnaît chez le vivant aux caractères que voici :

*a.* La circonférence horizontale n'est pas au-dessous de la normale.

*b.* L'index de la hauteur dépasse celui de la largeur.

*c.* L'index de la hauteur ne correspond jamais au chiffre de l'index du brachycéphale, parce qu'il est le résultat non pas de la hauteur absolue, mais de l'expression relative de l'étroitesse des dolichocéphales.

*d.* Le crâne gagnant avec l'orbite en longueur pour suppléer à ce qui lui manque en espace ; d'autre part, le globe oculaire est anormalement enfoncé dans l'orbite. Œil enfoncé.

3° La synostose postérieure, de la suture sagittale avec compensation en hauteur du crâne par la région de la fontanelle. Ce qui distingue ce crâne de l'oxycéphale, c'est l'enfoncement de l'œil (tête en coin, sphénocéphalie).

*Discussion :* M. ARNDT. Il ne faut, en présence de crânes paraissant anormaux, penser à des conditions pathologiques que lorsqu'on peut exclure les caractères ethnographiques.

M. L. MEYER rappelle qu'il a signalé sous le nom de crâne progène (progenœum) en relation intime avec la folie, mais seulement chez les Allemands, une forme qui constitue au contraire un type normal dans les races anglo-saxonnes, surtout chez les Anglais. Dans ce crâne, le diamètre transverse paraît tordu de haut en bas et d'arrière en avant, le visage faisant une forte saillie par son segment inférieur, notamment par le menton. Chez



un Allemand, un Français, un Slave, cette forme permet de conclure à l'aliénation mentale.

M. AUERBACH (de Francfort). *Des lobes optiques chez les poissons osseux.* — L'auteur a étudié ces organes à la lumière du développement progressif et systématique des manchons de myéline. Voici ce qu'il a trouvé. Le faisceau longitudinal postérieur s'entoure de très bonne heure de substance blanche. Ce n'est que plus tard que les autres systèmes qui prennent part à la construction des lobes optiques s'entourent de myéline. Les nerfs optiques forment une racine postérieure et une racine antérieure séparées l'une de l'autre par de la substance grise. La racine antérieure envoie quelques fibrilles vers l'aqueduc de Sylvius, mais elle se termine surtout dans les grosses cellules du toit<sup>1</sup> qui sont pourvues de prolongements anastomotiques et d'un noyau apparent. La racine postérieure participe à la genèse d'un feutrage de fibres dans la substance grise du toit; de ce feutrage résultent des trousseaux assez forts qui se dirigent horizontalement, en formant des arcs, le long de la limite interne de la substance grise du toit, et donnent naissance à un système d'association tectobasal auquel appartiennent aussi les fascicules irradiant de la formation réticulaire de la base, les faisceaux qui, issus de la commissure inférieure (de Gudden) et de l'entre-croisement sous-thalamique (Ganser, Mayser) viennent s'entre-croiser sur la ligne médiane, enfin les fibres qui pénètrent dans le stratum zonal de ce qui sera le torus semi-circulaire (capsule interne). Tout ce système d'association tectobasal ne reçoit pas de fibres distinctes du nerf optique. La formation réticulaire de la substance grise de la base provient des rameaux de la partie postérieure du nerf optique, de la dissociation terminale du faisceau longitudinal postérieur, d'un fascicule originaire du cervelet, de fibres envoyées par le système d'association tectobasal. Cette formation réticulaire participe aussi à la genèse de la partie postérieure de la commissure antérieure qui, contrairement à ce qu'en dit Mayser, ne dérive pas exclusivement de fibres ascendantes. Les pédoncules cérébelleux supérieurs ne passent pas dans le torus semi-circulaire; ils se terminent dans des cellules ovales à noyau vésiculaire. Parmi les fibres ascendantes, il faut, en sus des faisceaux longitudinaux postérieurs qui perdent une partie de leurs fibres dans les plans d'origine du moteur oculaire commun, citer des tractus qui, aplatis sur la face ventrale, montent, et envoient un fort prolongement (fasciculus subépiphyseaire) dans le ganglion de l'habénula. Mentionnons finalement les fibres se dirigeant au-dessus du lobe inférieur.

<sup>1</sup> Voyez *Archives de Neurologie*, Revues analytiques.

M. ARNDT (de Greifswald). *De la représentation graphique de la marche des psychoses.* — C'est la reproduction du développement de son ouvrage<sup>1</sup>.

*Discussion* : M. PAETZ déclare qu'il a déjà essayé de représenter l'évolution par un système graphique, mais que la méthode de M. Arndt vaut mieux parce qu'elle permet de mieux détailler et en même temps d'offrir une vue synoptique, qu'elle a en un mot une plus grande importance scientifique.

M. O. MUELLER. *Des formes initiales des psychoses.* — Les premiers troubles de la santé mentale qui suivent les maladies épuisantes, les efforts intellectuels, les chagrins et les soucis, rentrent encore dans le cadre de l'état normal. Ils émanent de modifications de la nutrition attribuables à ces causes qui ont affaibli le système nerveux. Ce sont des troubles gastriques, de l'atonie du tube digestif, de l'insomnie, qui déterminent des souffrances du côté de la sphère sensible, de l'humeur (sensibilité morale), diminuent l'élasticité intellectuelle, la mémoire, émoussent la force de volonté, l'énergie. Cet état peut, après avoir persisté sous une forme vague durant des années, disparaître par le repos et la restauration physique et mentale. Mais, si la dyserasie et les troubles de la circulation engendrés établissent l'insomnie en permanence, on voit apparaître de la dépression mélancolique, en un mot la psychasthénie primitive (état de fatigue psychique). Malgré cela, si les conditions sont favorables et qu'il n'y ait pas de tare névropathique, la guérison aura généralement encore lieu; au contraire, dans les cas d'hérédité, de lacunes du côté du système nerveux, l'affection progressera souvent rapidement et d'une manière inattendue, la forme changeant (paralyse progressive, neurasthénie psychopathique). Les causes somatiques en sont toujours trophiques, cette dystrophie portant finalement sur le sympathique qui commande à la digestion et à la circulation (affaiblissement de l'énergie du cœur et stases qui se surajoutent en plein système nerveux central). Sortir le malade de chez lui, lui donner le plus grand calme psychique possible, lui prescrire au besoin le repos au lit, un régime convenable, agencer sa manière de vivre, son mode d'alimentation, lui faire respirer l'air pur des montagnes bien abritées, lui administrer des bains tièdes avec addition d'excitants (sel, moutarde, essence de pins), lui appliquer des compresses ou des affusions froides sur la tête, ou encore le soumettre (cas légers) à des frictions froides en frottant énergiquement la peau, employer peu les calmants, tels qu'opium, morphine, bromure, chloral, paraldéhyde; enfin le masser, tel est le traitement.

*Discussion* : M. BAUNS. Ne supprimez pas complètement l'acti-

<sup>1</sup> Voyez *Archives de Neurologie*, Bibliographie.

vité professionnelle, surtout en ce qui concerne l'élément morbide hypocondriaque. Donnez contre l'insomnie le chloral en une dose assez forte.

M. LAQUER. Il est difficile de séquestrer les paralytiques généraux au stade de début, les établissements ouverts n'en voulant pas; et les parents ne comprenant que difficilement la nécessité de les séquestrer en des asiles fermés.

M. JEHN suit les errements de M. Pelman de ne donner des hypnotiques qu'à des intervalles d'un ou de plusieurs jours jusqu'à action. Les paralytiques généraux, relèvent dès le premier début de la maladie, d'un asile d'aliénés.

M. KLENCKE. Si l'on ordonne aux neurasthéniques ou aux hypocondriaques qui accusent des troubles gastriques et abdominaux de l'eau de Carlsbad ou l'hydrothérapie, on voit immédiatement survenir une profonde dépression et de la mélancolie caractérisée, ou des accidents qui font penser au tabes (douleurs lancinantes, paresthésies). Mieux vaut le traitement galvanique prudent associé à des bains tièdes.

M. EULENBURG. Si l'on ne peut, ce qui cependant serait désirable, enfermer de très bonne heure les paralytiques généraux en des établissements clos, il est préférable de les traiter chez eux temporairement que de les mettre en des asiles ouverts ou en des établissements d'hydrothérapie.

M. MESCHKE (de Königsberg). *Communications thérapeutiques. Quatre cas d'aliénation mentale chez des paralytiques généraux, qui ont guéri par l'emploi d'un traitement antiphlogistique et chez lesquels l'efficacité favorable des saignées locales se montra évidente.*

— OBSERVATION I. Mégalomanie avec manie aiguë furibonde, état congestif, parésie hémifaciale. Sangsues à la tête, compresses froides, tartre stibié à doses réfractées. Persistance de la guérison après 15 années. — OBSERVATION II. Même complexus; même traitement; guérison maintenue au bout de cinq ans. — OBSERVATION III. Même complexus, immédiatement après la saignée locale, rétrogradation du délire des grandeurs, retour de la connaissance et du jugement. — OBSERVATION IV. A la suite de phénomènes congestifs, dus à un surmenage intellectuel et physique, brutalement, au milieu de la nuit, manie avec délire anxieux bientôt remplacé par de la mégalomanie avec exaltation, (il est au paradis, il est Dieu). A la saignée succède un sommeil, suivi, le lendemain, de calme, conscience, jugement. — Il est vrai que ces quelques cas ne forment qu'une petite proportion sur un bagage d'observations datant aujourd'hui de 30 ans, mais ils montrent que, dans les cas récents, quand il existe des phénomènes cérébraux congestifs se traduisant par des accidents psychiques et physiques aigus, il y a lieu d'instituer un traitement contre ces symptômes et qu'en les faisant

cesser ce traitement peut couper la paralysie générale. — M. Meschede rapporte encore un exemple d'intoxication atropinique procédant par une psychose hallucinatoire typique dans laquelle une injection sous-cutanée d'éserine eut raison des accidents. — Il mentionne aussi l'action défavorable des feuilles de coca en infusion chez un mélancolique avec hallucinations et idées de persécution. Sous l'influence de ce traitement le malade se crût transformé en bouc et en prit les allures et les impulsions génésiques; le médicament suspendu, ces phénomènes surajoutés disparurent sans que ceux de la mélancolie même eussent subi de changement.

La discussion tend à mettre en évidence par les arguments connus qu'il s'agissait de simple manie congestive (Pöetz) ou transitoire (Auerbach), que M. Nasse a dû en rabattre relativement aux faits de paralysie générale qu'il avait annoncés comme guéris (Werner), que les seuls symptômes essentiels de la paralysie générale sont les troubles de la parole (Werner, Nasse), que la mégalomanie n'appartient pas, il s'en faut, exclusivement à la paralysie générale (Arndt), qu'il existe une paralysie générale et une folie paralytique comme le veut Baillarger (Jehn).

## II. — SÉANCE GÉNÉRALE

M. VIRCHOW. *Du transformisme.* — Combien peu nous savons de l'essence même de l'hérédité. On en est réduit à la statistique pour distinguer la répétition atavique de la dégénérescence acquise. Mais par ce procédé, n'avait-on pas jadis trouvé une gale héréditaire, un favus héréditaire. Sans doute il existe des prédispositions à contracter une maladie, mais de là à la contracter réellement, il y a une distance; il faut pour cela qu'interviennent de nouvelles causes déterminantes. L'hérédité, elle s'effectue, par l'acte même de la génération. Tout ce qui, cet acte terminé, agit sur le germe et le modifie, même quand il s'en dégage une véritable anomalie de développement, tout cela n'a aucun titre à la qualification d'héréditaire. Il s'agit simplement de déviations précoces, prématurément acquises, et, par suite, très fréquemment congénitales. L'hérédité n'en demeure pas moins une propriété générale de la vie même, sur laquelle repose la continuité, la propagation du monde vivant.

M. MEYNERT. *Mécanisme de la physionomie.* — Darwin considérait les mouvements de la physionomie comme un fruit de l'hérédité d'habitudes associées à un but déterminé, puisées chez les aïeux, et se montrant chez les descendants sans que le but primitif ait persisté. Pour M. Meynert, les phénomènes de la mimique sont la résultante même, directe, du mécanisme cérébral sous-jacent. Ils constituent des mouvements réflexes en connexion avec les fibres

d'association par l'intermédiaire des images commémoratives laissées par ces mouvements au sein du cerveau. Le même excitant qui détermine une expression de la face modifie l'innervation des artères et, par suite, la nutrition de l'encéphale, d'où une émotion. La mimique se rattache donc aussi à l'émotivité.

M. BENEDIKT. *De l'importance de la craniométrie pour la biologie théorique et pratique.* — Sa méthode, ses instruments de précision sont supérieurs aux mensurations non mathématiques que l'on exécutait avant lui<sup>4</sup>.

### III. — SECTION D'ANATOMIE PATHOLOGIQUE

M. DE ZENKER (d'Erlangen). *Contribution à la pathogénie des hémorragies cérébrales spontanées.* — La théorie des anévrysmes miliaries est exacte. Sans doute les cas très rares dans lesquels on n'arrive pas à constater ces anévrysmes ont besoin d'explication. M. Lœwenfeld distingue les ecclasies diffuses des anévrysmes; M. de Zenker les considère comme des anévrysmes diffus. Mais M. Lœwenfeld reconnaît que dans la plupart des cas ce sont des anévrysmes qui sont la source de l'hémorrhagie et que l'artério-sclérose conduit à former ces anévrysmes (Charcot, Bouchard, de Zenker). (*Allg. Zeitschr. f. Psych.*, XLIV, 4.-5.) P. KÉRAVAL.

## CONGRÈS DES ALIÉNISTES DE L'EST DE L'ALLEMAGNE

SÉSSION DE BRESLAU 1887.

Séance du 30 novembre 1887. — PRÉSIDENCE DE M. WERNICKE.

M. LISSAUER (de Breslau) communique trois cas d'affaiblissement de la mémoire chez les alcooliques. — Les deux premiers concernent des épileptiques alcooliques qui, à la suite d'un épisode de délire, conservèrent un profond affaiblissement de la mémoire caractérisé, non seulement par l'oubli rapide des impressions récentes, mais aussi par l'oblitération très accusée de réminiscences d'ancienne date. Amélioration et guérison presque complète en quel-

<sup>4</sup>Voy. *Manuel technique et pratique d'anthropométrie craniocéphalique*. BENEDIKT et P. KÉRAVAL. Paris, in-8°, 1880. Lecrosnier et Babé, éditeurs.

ques mois. La troisième observation est relative à un délire insidieux un peu prolongé, associé à des manifestations spinales et à des paralysies des muscles de l'œil; l'affaiblissement de la mémoire lui succéda dans les mêmes conditions et le patient succomba, sans retour à la santé psychique, de phthisie pulmonaire.

M. FREUND (de Breslau). *Deux cas d'affaiblissement grave et généralisé de la mémoire.* — Ils se rapportent à deux femmes, alcooliques de vieille date. La première, âgée de 65 ans, est prise d'une sorte de délire qui se termine par un coma grave. Néanmoins les accidents s'amendent au bout de deux semaines, tout va bien. Mais dans la suite, série d'accès d'angoisse, de moins en moins fréquents et légers, par instants. Ce qui persiste invariable, c'est l'affaiblissement de la mémoire, relatif aux événements antérieurs à l'explosion de la maladie aussi bien que pour les faits postérieurs à l'ictus. Il en est de même à l'égard de la seconde observation. Ici il s'agit d'une tabétique, de 52 ans; hépatomégalie; une poussée délirante assez grave et assez tenace est chez elle suivie du même genre d'amnésie. Ces deux démentes ne se rappellent même plus qu'elles ont été mariées, qu'elles ont perdu leurs maris et leurs parents, que leurs enfants ont grandi, que leur âge personnel ne représente plus la première jeunesse, que le médecin vient de les visiter, qu'elles sont à l'hôpital depuis un certain temps; elles ne se rendent même pas compte de l'endroit où elles sont, salle, cabinet d'aisances, lit. Une phrase, un vers, un objet qu'on vient de leur lire ou dénommer, sortent de leur esprit en quelques minutes. Sorte d'agraphie amnésique correspondante.

M. NEISSER (de Leubus). *De la folie systématique originelle (type Sander).* — Ce n'est pas tant l'hérédité ni les commémoratifs qui méritent de l'importance dans cette entité morbide, que les illusions de la mémoire à l'aide desquelles le malade brode de fabuleux délires (confabulation). (Publié *in extenso* dans les *Arch. f. Psych.*<sup>1</sup>.)

M. LEPPMANN. *De l'aliénation mentale comme cause de divorce.* — Une femme mariée, atteinte de folie systématique, suite de la ménopause, a été interdite il y a 6 ans. On diagnostiqua à cette époque la démence dans le sens légal. Le mari demandant le divorce en se fondant sur le sens même d'un autre terme du code de procédure, M. Leppmann affirma l'activité plus grande des idées délirantes qui se traduisent, sans que la malade y puisse rien, dans le moindre de ses actes, dans la moindre de ses manifestations conceptuelles (systématisation délirante). Immédiatement l'arrêt de divorce fut prononcé. La folie systématique est donc en matière juridique le prototype de la démence. (*Allg. Zeitsch. f. Psych.*, XLIV, 6.)

P. KERAVAL.

<sup>1</sup> Voy. *Revue analytiques*.

SESSION DE BRESLAU 1888.

Séance du 23 février 1888. — PRÉSIDENTE M. WERNICKE.

M. FRUKD (de Breslau). *Quelques cas mitoyens entre l'aphasie et la cécité psychique.* — Huit observations avec autopsie. On est d'après ces faits autorisé à distinguer, à côté de l'aphasie motrice (de Broca) — de l'aphasie sensorielle de Wernicke — et des sous-genres de ces deux types — tout un groupe de troubles de la parole d'ordre aphasique formant une catégorie à part.

Ainsi, les fonctions de la parole demeurant intactes, il existera une gêne très accusée à trouver les substantifs propres, à exprimer une notion concrète; le malade changera à tout instant de substantif, il le remplacera par une périphrase; quand on lui présentera des objets, il n'en pourra trouver le nom, après avoir cherché, réfléchi, s'être posé une série de questions, il s'en tiendra à un synonyme. (Nolons qu'il s'agit d'objets usuels.) Ce sont évidemment les *substratums optiques des notions et des objets* qui présentent des lacunes. En effet, on constate en même temps des troubles de la vue d'origine cérébrale: hémianopsie du côté droit, trouble grave de la lecture et de l'écriture (ataxie optique corticale), cécité psychique secondaire; d'autre part, à l'aide des impressions que lui fournissent les autres sens, le malade récupère l'activité verbale, en touchant les objets, il arrive à récupérer le nom qui leur convient. D'après l'étude des lésions, on est en droit d'admettre une altération interrompant la continuité des fibres reliant les deux sphères visuelles au centre de la parole (du côté gauche). Le terme d'*aphasie optique* serait le plus rationnel.

Les autres observations peuvent être divisées en trois groupes: 1<sup>o</sup> aphasie optique, avec hémianopsie du côté droit; — 2<sup>o</sup> aphasie optique avec cécité psychique; — 3<sup>o</sup> aphasie optique avec cécité psychique et aphasie sensorielle acoustique (Wernicke). Ce troisième groupe permet difficilement de déceler l'aphasie optique, à raison de la simultanéité de l'aphasie sensorielle acoustique. Les cas d'aphasie optique combinée à la cécité psychique témoignent d'altérations pathologiques bilatérales. On attribue d'ordinaire la cécité psychique à des lésions de l'écorce occipitale; mais, à côté de la perte des images commémoratives optiques due à la lésion de l'écorce du lobe occipital, il faut aussi faire la part des ramollissements étendus de la substance blanche des deux lobes occipitaux, l'écorce étant demeurée tout à fait normale (examen microscopique).

Quoi qu'il en soit, les images commémoratives optiques demeurant intactes, la cécité psychique peut résulter de la destruction des fibres d'association qui joignent les centres des images com-

mémoratives optiques aux autres réceptacles d'images sensorielles d'un autre ordre. (Interruption de la correspondance ichonopsychique.)

M. NEISSER (de Leubus). *La classification des maladies mentales proposée par Kahlbaum en 1863.* — L'heure avancée ne permet pas de procéder à cette communication qui sera publiée *in extenso* dans le *Jahrbücher. f. Psych.*<sup>1</sup>.

M. WERNICKE présente deux malades de sa clinique. C'est d'abord un cas d'aphasie maniaque caractérisée par une émission spontanée de sons articulés dépourvus de sens, inintelligibles, de syllabes inarticulées, sous forme de discours et de vociférations sans fin. Quand on arrive à fixer l'attention du malade, on obtient une parole intelligible. La manie, extrême, existe depuis huit jours, en même temps que la plus grande agitation motrice. Les mouvements présentent d'ailleurs un caractère plutôt choréique; et l'on peut dire encore que, concurremment, il s'agit là d'une aphasie choréiforme. — Voici maintenant un paralytique général, absolument sourd, et paraphasique. Cet état a déjà été assez souvent observé, à la suite d'attaques congestives, d'une façon passagère. L'aphasie sensorielle consécutive aux attaques congestives est moins rare que la surdité absolue; on l'a également observée de temps à autre chez ce malade, on a cependant réussi dans ces conditions à faire concourir le malade, bien qu'il ne comprît pas un mot, à un chœur de mélodies sifflées devant lui.

M. WERNICKE communique à l'assemblée qu'après avoir transféré la clinique psychiatrique au nouvel asile d'aliénés de la ville, on y a installé un laboratoire scientifique, qui contient six à huit places, et tous les ustensiles nécessaires. Il est donc possible de soumettre à l'étamine de l'analyse les matériaux de la clinique et en même temps d'apprendre aux jeunes médecins l'anatomie normale et pathologique. (*Allg. Zeitsch. f. Psych.*, XLIV, 6.)

P. KERAVAL.

## SOCIÉTÉ PSYCHIATRIQUE DE BERLIN

Séance du 16 décembre 1887<sup>2</sup>. — PRÉSIDENCE DE M. LÖHR.

M. MENDEL (de Berlin). *Des formes périodiques de psychoses*<sup>3</sup>. — L'étude des auteurs permet d'affirmer qu'en dehors des psychoses

<sup>1</sup> Voy. *Revue analytique*.

<sup>2</sup> V. *Archives de Neurologie*, t. XVI, p. 294 à 306.

Nous résumons ici le mémoire publié à part. (P. K.)



circulaires (Baillarger et Falret) et des perturbations psychiques liées aux accès périodiques de l'hystérie ou de l'épilepsie (épiphénomènes ou équivalents), on n'a jusqu'ici décrit dans la folie périodique que la manie et la mélancolie de cette forme, auxquelles il convient cependant de joindre les manifestations délirantes hallucinatoires de Kirn et de Krafft-Ebing, méritant, selon nous, l'appellation de délire hallucinatoire périodique<sup>1</sup>. Nous nous permettrons d'introduire la PARANOÏA (folie *systématique*) *périodique*. A l'appui, trois observations de paranoïa hallucinatoire qui puise ses éléments de diagnostic dans le concours et l'intrication d'idées de persécution et d'idées de grandeur sans aucune manifestation somatique, sans accidents dans les commémoratifs, sans éléments épileptiques, ni hystériques; les malades peuvent continuer leurs occupations ou se maintiennent au lit dans un semi-mutisme. Ces considérations sont décisives contre la manie, la mélancolie, le délire hallucinatoire pur. La réapparition régulière d'accès séparés par de courts intervalles, s'installant et s'épanouissant brusquement, accès uniformes, homogènes, d'une fidélité d'aspect parfaite quasi photographique, dans lesquels on retrouve les mêmes hallucinations, les mêmes conceptions délirantes, et l'habitus extérieur identique, ce tableau témoigne de la périodicité, de l'intermittence et exclut l'idée d'une récurrence. La quatrième observation présente du reste les particularités suivantes de la transformation du mode. Une femme de cinquante-un ans primitivement affectée de mélancolie, ayant reparu régulièrement chaque année pendant les huit dernières années, est, en 1877, au lieu d'un dixième accès, frappée de manie à phase prodromique lypémaniaque. En 1878, la mélancolie revient. Finalement c'est de la paranoïa composée d'idées de persécution et d'idées de grandeurs, sans agitation considérable. L'étude du pronostic, toujours défavorable dans les affections mentales périodiques, mérite plus ample observation, plus ample comparaison entre les autres folies et la folie systématique de cet ordre.

*Discussion* : M. MÆLI. M. Westphal, quand en 1876 il a établi son type de folie systématique, a fait connaître les évolutions intermittentes de la maladie, procédant par poussées avec intervalles indemnes.

M. ARNDT. J'ai fait connaître la stupeur et la catatonie périodiques. Mais les cas de folie systématique périodique, je les rangerais, tantôt dans la manie, tantôt dans la stupidité. Plus éclairé, je préférerais les faire entrer dans le délire partiel de Griesinger. Ce qu'il y a de certain, c'est qu'on n'y constate pas encore

<sup>1</sup> Kirn. — *Die periodischen Psychosen*. Stuttgart, 1878. — De Krafft-Ebing, *Lehrbuch der Psychiatrie*, 2<sup>e</sup> édit., p. 260, 1883.

d'affaiblissement psychique vrai. Quant à la transmutation des aspects des formes psychopathiques, la folie étant la maladie d'un système nerveux fatigué, en état de faiblesse irritable, de langueur se terminant par la déchéance, et, par suite, se prolongeant à travers le temps dans la vie d'un même individu, il n'est pas étonnant qu'elle subisse, à son tour, les modifications de l'économie du sujet.

M. THOMSEN. Oui, il existe des cas de folie systématique périodique se distinguant de la paranoïa intermittente en ce que les périodes sont espacées d'intervalles de lucidité pure.

M. JASTROWITZ. Toute cette question de la paranoïa qui aujourd'hui embrasse des formes aiguës, alors que la folie systématique typique avait pour caractère fondamental d'être chronique et progressive, mériterait un remaniement terminologique. Quoi qu'il en soit, combien de fois M. Mendel a-t-il vu sa folie systématique périodique se transformer en folie systématique-type, indéniable. Nous préférierions le terme générique de folie périodique ou simplement de délire périodique hallucinatoire.

M. MENDEL. Il ne me semble pas que j'innove avec hardiesse en consacrant ce fait que tel malade continue ses occupations pendant qu'il délire et que sa folie systématique est véritablement périodique.

M. JASTROWITZ. Délire hallucinatoire périodique, manie ou mélancolie périodique, et paranoïa aiguë ne sont pas synonymes. Pour qu'il y ait paranoïa, il faut constater un ensemble syllogistique de conceptions vraiment organisées dans lesquelles la déraison repose sur un fait faux ou sur une série d'assertions erronées. Sinon vous avez affaire à du désordre avec incohérence dans les idées d'origine hallucinatoire et revêtant la forme morbide aiguë, entité morbide qui se prolonge, traîne en longueur, comprend diverses espèces d'épisodes ou de syndromes, mais ne se termine pas par la paranoïa.

M. MENDEL. Ce n'est pas du tout le cas visé par M. Jastrowitz. Evidemment ma paranoïa périodique se transforme, en certains cas, en paranoïa chronique, mais au bout d'un long temps, et tout à fait de la même manière que la manie et la mélancolie périodiques; c'est-à-dire qu'elle peut également, à l'instar de celles-ci, occuper toute la vie d'un homme, sans cesser d'être périodique.

M. JASTROWITZ (de Berlin). *Contribution à la connaissance de la procédure actuelle en matière d'interdiction.* — Communication montrant qu'aux termes du Code de procédure civil allemand, une dame de haut rang, atteinte de délire de persécutions avec hallucinations, ayant intenté une action en divorce contre son mari, celui-ci obtint un examen médico-légal et l'interdiction. Les différentes voies de défense des deux parties entraînèrent dix procès sur la question d'interdiction et trois instances en divorce.

A la quatrième, l'avocat de l'interdite poursuit la destitution de la tutelle du mari, parce qu'il espère qu'un autre tuteur la mettant en liberté, lui facilitera la défense légale par toutes les armes possibles. Il en résulterait pour le mari, des procès interminables, des dépenses sans fin et d'infinis contre-temps. Voilà ce que permet le Code actuel. Et les directeurs d'asile n'ont pas le droit d'intervenir d'aucune façon. C'est aux juges et aux lois de l'avenir à concilier les intérêts des malades et de leurs familles, avec l'équité et, par-dessus tout, quand il s'agit de gens peu fortunés ou indigents. Voici, par exemple, une malade à la charge de la commune, qui réclame sa sortie au tribunal, parce qu'elle se prétend guérie, le directeur-médecin consulté, affirme la persistance de l'aliénation mentale. On lui demande alors si cette malade serait en état de délibérer sur les suites de ses actes; cela constitue, aux termes de la loi, un tout autre problème, absolument séparé des divers points de vue de la séquestration dont a seul à s'occuper le directeur d'un établissement. Le tribunal réclame en conséquence sur cette malade, un certificat médical du médecin officiel (*kreisphysikus*) de l'Etat. Mais cette pièce coûte de l'argent. On lui nomma un avocat d'office.

La discussion consécutive met en lumière la jurisprudence de plusieurs parties de l'Allemagne ou de diverses personnalités.

**M. LIEBE.** *Du diabète en aliénation mentale.* — Observation d'une dame de cinquante-trois ans, atteinte de polysarcie généralisée, et souffrant depuis des années de légères crises de dépression mélancolique. Il est très probable qu'elle était diabétique depuis un an. Sans cause déterminée, la psychose se transforme brutalement en un appareil symptomatique aigu, qui guérit; simultanément, diminution et guérison de la melliturie. Evolution presque parallèle des deux espèces d'accidents. (*Allg. Zeitsch. f. Psychiat.* XLIV 6.)

P. KERAVAL.

## SÉNAT

### DISCUSSION DU PROJET DE LOI SUR LES ALIÉNÉS.

*Suite de la séance du lundi 6 décembre 1886<sup>1</sup>.*

**M. DELSOL.** Je demande la parole.

**M. LE PRÉSIDENT.** La parole est à M. Delsol.

**M. DELSOL, membre de la commission.** Messieurs, l'article 39, sur

<sup>1</sup> Voir *Arch. de Neurol.*, t. XII, p. 135, 258, 439; t. XIV, p. 135, 307, 421; t. XV, p. 138, 311, 487; t. XVI, p. 101, 306, 458; t. XVII, p. 133.

lequel mon honorable collègue et ami, M. Lacombe a appelé l'attention du Sénat, est un des articles qui ont été, dans le sein de votre commission, l'objet de l'élaboration la plus réfléchie et la plus approfondie. Elle a entendu sur la disposition qu'il contient les magistrats les plus autorisés et les plus capables d'édifier sa religion. Cet article vous propose une importante innovation relative aux aliénés dits criminels. La loi de 1838 était muette à leur égard, et il en résultait que lorsqu'un individu traduit en police correctionnelle ou en cour d'assises avait bénéficié d'un acquittement, il était immédiatement rendu à la liberté. Or, cette mise en liberté devenait souvent un véritable péril pour la sécurité publique, et notamment pour les personnes qui avaient pu encourir les ressentiments de l'individu acquitté.

Des faits extrêmement graves et des exemples récents ont montré qu'il était absolument indispensable de prendre des mesures, des précautions, contre ces aliénés dont la folie est si manifestement dangereuse. Quel système conviendrait-il d'adopter ? Cette question a été examinée bien avant que le projet de loi fût déposé ; elle l'a été par la Société générale des prisons, par la société de législation comparée, par les commissions extraparlimentaires qui ont été nommées à différentes époques, et c'est après ces examens successifs que votre commission, messieurs, a été amenée à vous proposer les solutions qui sont contenues dans l'article 39, sur lequel je vais m'expliquer. Et d'abord, il me paraît qu'il n'y a aucune espèce de difficulté lorsqu'on se trouve en présence d'un individu qui a été acquitté par un jugement correctionnel ou qui a été l'objet d'une ordonnance de non-lieu rendue soit par le juge d'instruction, soit par la chambre des mises en accusation. En effet, dans ces différentes circonstances la décision de la justice est motivée, et, en conséquence, il est établi que l'individu est acquitté ou relaxé précisément parce qu'il n'était pas responsable à raison de son état mental.

*Un sénateur au centre.* Habituel !

M. DELSOL. Dans ce cas-là, évidemment il doit y avoir des mesures à prendre, et il est naturel qu'elles soient ordonnées par la juridiction même qui a prononcé l'acquittement. On me dit : « état mental habituel ». Il peut en effet, se produire deux hypothèses : la première, c'est que l'individu soit dans un état habituel d'aliénation mentale. Tout le monde reconnaîtra que, dans ce cas, il est absolument nécessaire d'examiner si l'aliéné est dangereux et s'il doit être interné dans une maison d'aliénés.

Mais examinons l'autre hypothèse. Voilà un individu qui est acquitté ou qui bénéficie d'une ordonnance ou d'un arrêt de non-lieu, non pas parce qu'il est dans un état habituel d'aliénation mentale, mais parce que, au moment de l'acte incriminé, il n'était

pas responsable à raison de son état mental. Il a eu un accès de folie et c'est dans cet accès passager qu'il a commis l'acte criminel.

Eh bien, messieurs, votre commission a pensé avec le gouvernement, avec tous ceux qui se sont occupés de cette question délicate, que cet individu qui n'est pas dans un état habituel d'aliénation, peut cependant être sujet à des accès de folie qui, en se renouvelant, peuvent présenter les mêmes périls et amener les mêmes malheurs. En d'autres termes, les rechutes et les réitérations des actes violents sont à redouter. Il y a donc lieu, dans ce cas comme dans le précédent, à prendre des précautions pour protéger la sécurité publique.

Que vous proposons-nous dans l'article 39 qui est en discussion? Les dispositions de cet article ne sont pas impératives. Il ne dit pas que tout individu acquitté ou bénéficiaire d'une ordonnance ou d'un arrêt de non-lieu sera nécessairement interné; il dit simplement qu'il y aura lieu, dans ce cas, d'examiner son état mental; et c'est précisément la justice qui sera appelée à se prononcer sur cet état et à décider s'il n'y a pas péril pour la sécurité publique rendre l'individu dont il s'agit à la liberté.

N'est-il pas, messieurs, donné ainsi satisfaction aux intérêts de la liberté individuelle en même temps qu'à ceux de la sécurité publique? (Très bien ! très bien !) A proprement parler, la difficulté d'application de ce principe n'existe que dans une seule hypothèse : c'est lorsque l'individu a été l'objet d'un verdict de non-culpabilité devant une cour d'assises. Ici, il n'y a pas de motifs; le jury a été appelé à se prononcer sur cette question; l'accusé est-il coupable d'avoir commis tel crime? et la réponse du jury a été négative.

Quel est le sens de ce verdict de non-culpabilité? Il est évident, messieurs, qu'on peut l'interpréter de diverses manières. La pensée du jury a pu être l'une de celles-ci : ou le fait n'a pas été commis par l'accusé; ou bien, le fait ayant été commis par l'accusé, celui-ci n'est pas responsable, à raison de l'état mental où il se trouvait au moment du crime. Par conséquent, la décision du jury peut prêter à toutes sortes d'interprétations; ce n'est donc pas en vertu de la décision du jury; du verdict de non-culpabilité, que l'on peut être amené à prendre des mesures contre l'individu acquitté et dont la mise en liberté peut devenir si dangereuse. Comment sortir de cette difficulté? Tout d'abord, il est un principe général sur lequel tout le monde est d'accord, et ici je partage tout à fait l'avis de mon honorable collègue et ami, M. Lacombe; nul n'a le droit d'interpréter le verdict du jury, et ce verdict ne peut jamais donner lui-même sa propre interprétation, puisqu'il se traduit par cette seule phrase : « Non, l'accusé n'est pas coupable ».

Pour arriver à une solution du problème et permettre d'interner des acquittés trop nombreux qui ne sortent de prison que pour

se livrer de nouveau à leur manie homicide ou incendiaire, on a proposé, messieurs, plusieurs solutions; et vous allez voir si la commission n'a pas adopté la plus simple et la meilleure parmi celles qui se sont produites.

On a d'abord proposé de modifier le code d'instruction criminelle, et d'y insérer une disposition nouvelle en vertu de laquelle le président de la cour d'assises devrait poser au jury la question d'irresponsabilité à raison de l'état mental de l'accusé.

Cette proposition n'a pas été accueillie par votre commission et, je crois, avec raison. En effet, elle n'a pas jugé qu'il fût nécessaire d'apporter une modification au code d'instruction criminelle, et dans tous les cas elle n'avait pas mandat pour la provoquer. De plus, elle a pensé que le seul fait de poser au jury la question d'irresponsabilité à raison de l'état mental de l'accusé était de nature à provoquer dans la plupart des cas un acquittement. Le jury serait trop souvent porté à échapper aux scrupules de sa conscience et aux difficultés de sa tâche en acceptant la thèse commode de l'irresponsabilité.

D'autres ont proposé d'insérer dans la loi une disposition aux termes de laquelle le président de la cour d'assises devrait donner au jury, en ce qui concerne l'irresponsabilité de l'accusé à raison de son état mental, un avertissement analogue à celui qui est relatif aux circonstances atténuantes.

Nous avons été d'avis, messieurs, que cette méthode et cette solution présentaient absolument les mêmes inconvénients que la première. En conséquence nous l'avons écartée. Alors, comment arriver à une solution juste? Votre commission a pensé que lorsque dans les débats criminels, en dehors, d'ailleurs, de toute interprétation du verdict du jury et en laissant à ce verdict cette sorte d'inviolabilité dont le couvre la loi criminelle, il se révèle des circonstances qui sont de nature à faire supposer qu'il existe un état d'aliénation mentale, dans ce cas-là...

**M. DE GAVARDIE.** Il n'y a pas besoin de cela.

**M. DELSOL.** ...il est nécessaire que l'individu acquitté fût l'objet d'un examen particulier à raison des dangers qu'il peut faire courir à la sécurité publique. Comment savoir si cet individu est ou non atteint d'aliénation mentale? Quels sont les indices que l'on peut rencontrer dans un procès criminel pour faire supposer cette aliénation et justifier un nouvel examen.

Nous en avons trouvé deux qui nous ont paru légitimes et fondées. Supposons d'abord que le ministère public renonce à l'accusation à raison de l'état mental qu'il reconnaît avoir existé chez l'accusé au moment du crime: en vérité, dans ce cas, il est bien clair qu'un internement dans un établissement d'aliénés peut être nécessaire pour protéger la sécurité publique, et

qu'il y a lieu tout au moins d'examiner à nouveau l'individu acquitté.

A cette circonstance nous avons cru, messieurs, devoir en ajouter une autre, qui est la suivante : un individu est traduit en cour d'assises; le ministère public soutient l'accusation et prétend que cet individu est responsable du crime qui lui est reproché. Mais l'accusé se défend en soutenant qu'il était atteint de folie au moment où le crime a été commis, et que cet état mental le décharge de toute responsabilité. Il le soutient par lui-même ou il le fait soutenir par son défenseur. Il y a là, évidemment, messieurs, une circonstance grave, d'autant plus grave qu'elle émane de l'intéressé lui-même, et qui tend à faire supposer qu'en effet il a existé au moment du crime sinon plus tard, un état d'aliénation mentale.

• M. LACOMBE. Je demande la parole.

M. DELSOL. Que vous propose la commission ? Elle vous propose de décider, non pas que cet individu sera déclaré *hic et nunc* atteint d'aliénation mentale, mais qu'il y a une présomption, un indice grave, à raison desquels il devra, après son acquittement, être l'objet d'un examen et, si cela est nécessaire, d'un internement qui sauvegardera la sécurité publique. Voilà très simplement ce que contient l'article 39 que nous avons l'honneur de vous proposer. Cette innovation, messieurs, nous l'avons soumise aux magistrats si autorisés qui ont bien voulu déposer devant la commission. Elle a passé sous les yeux de M. le procureur de la République, de M. le président du tribunal civil, de M. le premier président actuel de la cour de cassation. Aucun de ces magistrats n'a critiqué la disposition ; plusieurs gardes des sceaux l'ont successivement approuvée, et nous n'hésitons pas à la proposer à votre sanction.

Messieurs, une seule observation nous a été faite sur l'article 39 par M. le directeur des affaires civiles, délégué de M. le garde des sceaux ; il nous a dit : J'accepte parfaitement votre disposition, et je comprends qu'il peut y avoir un intérêt de premier ordre à empêcher que cet individu acquitté, qui a commis un crime dans un accès d'aliénation mentale, ne recouvre trop facilement sa liberté. Mais au lieu de faire décider la question par la cour d'assises statuant en chambre du conseil, je préférerais que l'acquitté fût renvoyé purement et simplement devant le tribunal de première instance siégeant en chambre du conseil. C'est la juridiction que vous avez vous-même établie ; c'est la juridiction ordinaire. Le tribunal, après avoir pris des informations nouvelles, si cela est nécessaire, déciderait si l'individu acquitté doit, oui ou non, être placé dans un établissement d'aliénés.

M. PARIS. Voilà la vérité.

**M. DELSOL.** Et le représentant du gouvernement ajoutait : Cette solution est la meilleure, parce que si c'est la cour d'assises elle-même qui, réunie en la chambre du conseil, un instant après le verdict d'acquittement, déclare qu'il y a lieu de placer l'acquitté dans un établissement d'aliénés, elle aurait l'air de riposter à un verdict d'acquittement par une décision d'internement. (Marques d'approbation à gauche.)

*Plusieurs sénateurs.* C'est parfaitement juste.

**M. DELSOL.** Et le public croira que les magistrats ont répondu par un manque d'égards et un mauvais procédé au jury qui vient de rendre son verdict d'acquittement. Ces observations, messieurs, ont paru justes à votre commission, qui a modifié en conséquence le texte que vous avez sous les yeux et vous propose de le remplacer par la rédaction suivante : « Dans le cas de verdict de non-culpabilité, il est statué par le tribunal en chambre du conseil... » au lieu de dire : « Il est statué par la cour en chambre du conseil. »

**M. DE GAVARDIE.** Cela revient absolument au même !

**M. DELSOL.** Non, monsieur de Gavardie, cela ne revient pas absolument au même, parce que nous faisons ainsi disparaître une espèce de contradiction, non pas réelle mais apparente, qui existerait entre la décision de la cour d'assises qui va retenir l'individu enfermé dans un asile d'aliénés et le verdict de non-culpabilité qui a ouvert à l'accusé les portes de la prison. Il y a un autre avantage à cette rédaction ; la voici : la cour d'assises n'est pas permanente ; or, il peut se faire qu'il existe des doutes sur le point de savoir si cet individu acquitté est ou non dangereux pour la sécurité publique, et qu'il soit nécessaire de procéder à de nouvelles vérifications, peut-être à une expertise médico-légale. La chambre du conseil, qui est permanente, au contraire, sera toujours là pour ces diverses opérations. Il y a donc tout avantage à renvoyer devant elle l'individu suspect d'aliénation dangereuse.

En conséquence, nous pensons que le nouveau texte résout de la manière la plus simple, la plus pratique et, en même temps, la plus conforme aux intérêts de la sûreté publique, le problème si ardu que pose l'acquittement des aliénés dits criminels. Nous demandons au Sénat de vouloir bien le voter. (Très bien ! très bien ! — Vives marques d'approbation.)

**M. LACOMBE.** Messieurs, le Sénat me pardonnera de remonter à la tribune, à raison de la gravité même du principe en discussion. Les explications qui viennent d'être données par mon honorable collègue et ami M. Delsol, sont de nature à démontrer l'importance et la difficulté de la question qu'il s'agit de résoudre. Qu'il y ait quelque chose à faire, j'en demeure d'accord avec la commission ; mais je ne puis pas la suivre jusqu'au bout ; je vais essayer d'en donner le motif.



Il est impossible d'avoir été mêlé à l'administration de la justice en matière criminelle, sans avoir remarqué que l'un des systèmes de défense qui reviennent le plus souvent, non pas, il faut le dire, dans la bouche des accusés, mais dans celle de l'avocat qui leur a été donné d'office ou qui s'est chargé du soin de présenter leur défense, sans avoir remarqué, dis-je, que l'un des arguments les plus employés, c'est celui de l'irresponsabilité de l'accusé.

Il faut reconnaître aussi que cet argument de l'irresponsabilité est développé devant les tribunaux, et surtout devant le jury, dans des conditions diverses et tout à fait différentes les unes des autres.

Quelquefois, c'est le petit nombre des cas, l'on vient plaider devant le jury que l'accusé est irresponsable de ses actes, qu'il est atteint de monomanie, ou de tout autre genre permanent d'aliénation mentale. Mais le plus souvent, on se contente de dire au jury : L'accusé était irresponsable au moment où il a commis le fait. Pourquoi procède-t-on ainsi de préférence ? Parce que si la défense voulait soutenir l'irresponsabilité habituelle, l'aliénation mentale confirmée, elle serait, en général, en opposition avec une expertise médico-légale que le parquet a presque toujours soin de provoquer lorsqu'il est en présence de ce système de défense ou qu'il peut le prévoir.

L'expérience de chaque jour nous apprend cependant que, même en présence d'un rapport médico-légal duquel il résulte qu'il n'y a pas d'aliénation confirmée, on vient tous les jours soutenir devant le jury que l'aliéné n'était pas responsable de ses actes au moment où le fait incriminé s'est produit.

Voyez, par exemple, les cas si nombreux aujourd'hui où la violence a revêtu certaines formes : l'attaque par le vitriol ou par le revolver. L'on voit traduire devant le jury un grand nombre d'accusés absolument convaincus d'être les auteurs du fait délictueux, et souvent en faisant eux-mêmes l'aveu. Néanmoins c'est le système de l'irresponsabilité que soutiennent leurs défenseurs ; ils la plaident, il faut bien l'avouer, d'une manière excessive, et les jurés, je l'admets, ont également une tendance exagérée à accueillir ce moyen de défense. Mais est-ce l'aliénation permanente, l'irresponsabilité absolue que l'on plaide ? Non ; on soutient que M<sup>me</sup> une telle, par exemple, quand elle a jeté du vitriol à la face de la personne dont elle croyait avoir à se plaindre, ou lorsqu'elle lui a brûlé la cervelle, n'était pas responsable de cet acte, parce qu'elle se trouvait, en ce moment-là, sous le coup d'une animation telle, qu'elle ne pouvait pas raisonner l'acte qu'elle commettait.

Voilà l'argument généralement employé, si généralement que bien des personnes peuvent regretter la fréquence de cette argumentation et son succès parfois excessif, que même ce regret peut

être partagé par ceux-là mêmes d'entre nous qui ont sur la conscience d'avoir eu parfois recours, dans l'intérêt de leurs clients, à ce système de défense.

D'après le projet de la commission, il suffira que l'état mental de l'accusé ait été mis en doute ou que son défenseur ait plaidé devant le jury le système de l'irresponsabilité pour que cet homme puisse être considéré comme atteint d'aliénation dangereuse et pour qu'on le mette à la disposition de l'autorité administrative : c'est excessif à mes yeux.

Nous serions d'accord, je crois, avec la commission, si la rédaction qu'elle propose était conforme à la dernière partie des observations que vient de présenter à la tribune l'honorable M. Delsol ; si elle se contentait de prévoir le cas où un aliéné dangereux aurait été acquitté en cour d'assises et de rechercher le moyen de ne pas le laisser libre, même un moment, afin de l'empêcher de se livrer à de nouveaux actes de violence pouvant mettre le prochain en danger ; si donc on ne poursuivait pas d'autre but que celui que je viens d'indiquer, nous serions d'accord ; mais il s'agit de bien autre chose, il s'agit de faire statuer définitivement sur son internement.

En effet, s'il ne s'agissait que de provoquer cette mesure, l'internement, le préfet en aurait le droit en vertu de l'article 29 que vous avez voté, et d'où il résulte qu'« à Paris le préfet de police, et dans les départements les préfets ordonnent d'office le placement dans un établissement d'aliénés de toute personne, interdite ou non interdite, dans l'état d'aliénation, dûment constaté par un certificat médical, compromettrait la sécurité, la décence ou la tranquillité publiques, ou sa propre sécurité ».

Fallût-il appeler l'intervention immédiate du préfet, empêcher que l'aliéné acquitté ne recouvrât la liberté, même pour quelques heures, et lui faire une application aussi prompte que possible de l'article 29, il n'y aurait encore aucune difficulté entre la commission et moi, et j'accepterais sa rédaction sans aucune protestation.

Mais ce dont il s'agit réellement encore, et ce que la commission propose pour ce cas spécial, pour le cas où un certain système de défense paraît avoir été accueilli par le jury ou lui a seulement été présenté, c'est de sortir des règles protectrices établies dans d'autres articles de la loi, c'est de se contenter d'un mode de procédure tout à fait sommaire et ne présentant plus les mêmes garanties, alors que l'état du conflit au moins apparent entre la magistrature et le jury les rendent plus indispensables que jamais.

Voilà ce que je ne puis pas admettre ; voilà, comme le disait tout à l'heure mon honorable collègue et ami, M. Delsol, ce qui paraîtra toujours aux yeux du public comme la revanche prise

par l'autorité judiciaire contre une décision du jury qu'elle a désapprouvée; voilà ce qui constitue un véritable danger, tant au point de vue de la liberté individuelle que du respect dû aux arrêts de justice. Peut-on arriver à combiner les deux systèmes? Peut-on se ménager une protection suffisante pour le cas d'aliénation confirmée, sans cependant abandonner les garanties de la liberté individuelle?

Il y aurait, je crois, un moyen de tout concilier : ce serait de modifier l'article de la commission en ce sens, qu'il ne s'agirait pour le tribunal correctionnel ou pour la cour d'assises que de prendre une mesure provisoire à laquelle succéderait l'examen de l'état mental de l'accusé acquitté; cet examen serait, d'ailleurs, fait dans des conditions générales où se trouve placé tout homme dont l'internement est provoqué pour cause d'aliénation mentale confirmée.

La mesure que je propose de substituer à celle admise par la commission écarterait encore un inconvénient sérieux de nature à nuire à la dignité de la magistrature et auquel on n'a peut-être pas pensé, c'est celui-ci : dans le plus grand nombre des cas, le débat qui se déroulera devant le jury sera, d'une part, l'affirmative par le défenseur de l'irresponsabilité de l'accusé et, de l'autre, la négation de cet état mental par l'organe de l'accusation.

Ne voyez-vous pas d'inconvénients à ce que, à quelques minutes d'intervalle, le même membre du parquet qui aura demandé au jury de condamner l'individu et qui aura fait de grands efforts dans son réquisitoire pour établir qu'il n'est pas atteint d'aliénation mentale, vienne réclamer son internement dans une maison d'aliénés parce qu'il serait réellement atteint de cette maladie? Cela n'est pas possible, et cette contradiction entre les attitudes que prendrait successivement le ministère public ne serait pas de nature à augmenter le respect auquel ont droit les magistrats du parquet. Que l'on fasse ressortir une présomption du verdict d'acquittement, je le veux bien; mais, tout au moins, qu'il n'en résulte qu'une présomption et que la détermination de la réalité de l'aliénation mentale soit faite dans les mêmes conditions que pour tout autre malade dont l'internement est provoqué et suivant les formes prescrites par les autres articles du projet de loi. C'est, messieurs, sous l'empire de ces idées que, voulant donner un corps aux observations que je viens d'avoir l'honneur de développer, j'ai rédigé l'amendement suivant, qui devrait être substitué, selon moi, au texte de l'article 39 :

« Le prévenu ou l'accusé au profit duquel intervient un jugement ou un arrêt d'acquittement en matière correctionnelle ou un arrêt de non-lieu en matière criminelle, peut, par la même décision, être mis à la disposition de l'autorité administrative, si les magistrats estiment que son état mental le cons-

titue à l'état d'aliéné dangereux. La cour d'assises peut en agir de même à l'égard de l'accusé qui bénéficiera d'un verdict de non-culpabilité, lorsque la preuve de cet état mental lui paraît résulter des débats. L'autorité administrative, saisie par suite de ce renvoi, doit provoquer l'examen mental du prévenu ou de l'accusé acquitté : cet examen aura lieu en conformité des articles 20 et suivants de la présente loi. »

Je crois que cet amendement donnerait toute satisfaction aux intérêts fort sérieux que la commission a eu pour but de défendre et que, d'un autre côté, il ne prêterait pas le flanc à la critique que j'ai cru devoir faire, quoique à regret, du projet de la commission. (Très bien ! très bien ! sur divers bancs.)

M. DELSOL. Messieurs, il est difficile de discuter un amendement qui est déposé à cette tribune et que la commission ne connaît que par la simple lecture qui vient d'en être donnée par son auteur. Si je monte de nouveau à la tribune pour répondre à mon honorable collègue et ami M. Lacombe, c'est pour dissiper certaines confusions qui se sont établies dans son esprit au sujet de l'article 39 proposé par la commission.

Que dit l'article 39 ? Il porte que lorsqu'un individu a été acquitté par le tribunal correctionnel ou lorsqu'il a bénéficié d'une ordonnance ou d'un arrêt de non-lieu, la juridiction qui l'a relaxé en vertu d'une décision motivée par son état d'aliénation mentale est naturellement celle qui doit décider s'il est dangereux et s'il doit être interné dans un établissement d'aliénés. Sur ce premier point, il ne peut pas exister de difficulté.

Il ne reste donc que le cas d'un acquittement en cour d'assises. Or, mon collègue disait : L'indice d'aliénation mentale que vous puisez dans ce système de défense invoqué par l'accusé devant la cour d'assises peut n'être pas bien sérieux, et, dans tous les cas, il n'est pas très souvent suffisant. La défense invoque l'irresponsabilité à raison de son état mental. On ne peut se faire une arme contre l'accusé du système de défense adopté par son défenseur.

Je reconnais volontiers qu'on abuse de l'irresponsabilité et de l'argument de l'aliénation mentale en cour d'assises. On en userait un peu moins, que, pour mon compte, je serais loin de le regretter ; et si la disposition proposée pouvait avoir cette conséquence, je crois qu'il faudrait s'en féliciter.

Mais, enfin, ce système de défense qui consiste à soutenir l'irresponsabilité de l'accusé, ne suffit pas ; dans le projet qui vous est soumis, pour que l'individu acquitté soit par cela même interné dans un asile d'aliénés, nous disons simplement qu'il y a là un indice grave et qu'il faut examiner s'il y a lieu ou non de rendre à la liberté cet individu, qui peut être un aliéné dangereux.

M. DE GAVARDIE. La justice n'a pas le droit de le retenir.

**M. DELSOL.** Nous croyons que la justice a le droit, car elle est la première gardienne de l'ordre public, et nous vous proposons de confier la décision à la chambre du conseil qui est juge de droit commun en matière d'aliénation mentale. Si, après de nouvelles vérifications, dans le cas où elles seraient jugées nécessaires, elle se prononce pour l'internement, l'individu sera mis à la disposition de l'autorité administrative, qui assurera l'exécution du jugement. Quelles mesures peuvent mieux sauvegarder à la fois le respect du verdict d'acquiescement, les droits de la liberté individuelle et les intérêts de la sûreté publique ?

En vous proposant ces solutions, la commission croit avoir répondu au sentiment qui a inspiré l'amendement de notre honorable collègue M. Lacombe. Elle donne même, à mon avis, plus de garantie à l'individu acquitté par la cour d'assises que le système proposé par l'amendement, car au lieu de le livrer immédiatement à l'autorité administrative, elle lui assure le bénéfice de l'intervention judiciaire...

**M. PARIS.** Je demande la parole.

**M. DELSOL.** Assurément, l'autorité judiciaire protégera en lui la liberté individuelle aussi efficacement que pourrait le faire l'autorité administrative, même assistée du médecin inspecteur des aliénés. (Très bien ! très bien ! sur divers bancs.)

**M. LE PRÉSIDENT.** La parole est à M. Paris.

**M. PARIS.** Messieurs, l'amendement de M. Lacombe, tout en répondant aux vues de la commission, me paraît réaliser une amélioration importante que je demande la permission au Sénat de faire connaître. Je constate tout d'abord que, sur plusieurs points, M. Lacombe et la commission sont en parfait accord. Aucun dissentiment ne peut exister à l'égard de l'individu qui a bénéficié d'une ordonnance de non-lieu ou d'un acquiescement prononcé par jugement d'un tribunal correctionnel, parce qu'alors l'ordonnance et le jugement seront motivés. Quand la difficulté se produira-t-elle ? Ce sera uniquement en cas d'acquiescement devant la cour d'assises, parce que le jury ne motive pas son verdict.

La commission s'est préoccupée avec raison du danger que présenterait pour la sûreté publique un individu accusé d'un crime, acquitté par le jury et frappé d'aliénation mentale. Il sera bien plus à craindre qu'un vulgaire prévenu traduit en police correctionnelle et également atteint de folie. Ce sera peut-être un assassin ou un incendiaire acquitté et mis en liberté ; il pourra, sous l'empire de la folie qui l'obsède, exercer son ressentiment contre un membre du jury, faire d'un témoin une victime. La commission a donc bien fait, dans un intérêt de sécurité sociale, de prendre à l'égard des aliénés de cette espèce des mesures de

précaution et de combler l'une des lacunes les plus importantes qui aient été signalées dans la loi de 1838.

**M. DE GAVARDIE.** Il n'y a aucune espèce de lacune :

**M. PARIS.** Mais la commission s'est trouvée en présence d'une difficulté : elle a craint qu'en présence de l'acquiescement prononcé par le jury, la cour ne semblât, aux yeux du public, le mettre en opposition avec le verdict en décidant que le prévenu relaxé en tant qu'accusé continuerait à être privé de sa liberté sous présomption d'aliénation. Cette préoccupation a amené la commission à limiter à ce sujet les pouvoirs attribués à la cour. Mais je crains qu'en agissant ainsi, la commission ne compromette l'intérêt supérieur de la sécurité publique qu'elle veut sauvegarder. La commission limite l'intervention de la cour dans deux conditions : « Si la défense a soutenu que le prévenu était irresponsable à raison de son état mental, ou si le ministère public a abandonné l'accusation pour la même cause. » Mettons-nous donc en présence de cette double hypothèse.

Il arrivera rarement que le ministère public abandonne l'accusation dans le cours même des débats. Si l'accusé est réellement atteint de folie, les symptômes de cette maladie mentale se seront révélés dans le cours de l'instruction et avant l'envoi devant la cour d'assises. Convaincu de la culpabilité, et par conséquent de la responsabilité du prévenu par tous les éléments du dossier, le ministère public sera amené à soutenir, sauf des cas tout à fait exceptionnels, les charges de l'accusation ; il fera son devoir jusqu'au bout dans l'intérêt de la société et contre le prévenu.

**M. LACOMBE.** On ne le laisserait pas juger s'il était irresponsable.

**M. PARIS.** Je suis d'accord avec vous : on ne le laisserait pas juger s'il était irresponsable. Passons à la défense, et du siège du parquet arrivons à la barre. « Si la défense, dit la commission, a soutenu que l'accusé était irresponsable... » En pareille matière, il importe de préciser les termes.

Qu'entendez-vous par « soutenir ? » Est-ce poser des conclusions formelles tendant à l'irresponsabilité à raison de la folie ? L'avocat d'assises, dont l'habileté constitue le plus grand mérite, se gardera bien de se conclure ». Au lieu d'invoquer la folie d'une manière formelle, il déploiera toutes les ressources de l'art oratoire pour atteindre son but : l'acquiescement, en persuadant au jury que son client ne jouissait pas de sa raison quand il a commis le crime ; il prendra des voies détournées au lieu de suivre, comme vous le supposez, la ligne droite.

Direz-vous alors que la défense a soutenu l'irresponsabilité à raison de l'état mental du prévenu ? La plaidoirie de l'avocat d'assises, reconnaissez-le, mettra souvent la cour dans un singulier

embarras. Si donc vous limitez ainsi le droit que vous attribuez à la cour d'assises, vous en paralysez l'exercice.

L'amendement présenté par M. Lacombe est, au point de vue pratique, autrement rationnel et efficace. Il dispose, en effet, que la cour d'assises peut, comme la chambre des mises en accusation, comme le tribunal correctionnel, mettre à la disposition administrative le prévenu qui aura bénéficié d'un verdict d'acquiescement, mais que son état mental constituera à l'état dangereux. La cour d'assises aura cette faculté lorsque la preuve d'un tel état mental « lui paraîtra résulter des débats ».

La cour qui a entendu les témoins, les plaidoiries et le réquisitoire du ministère public, elle connaît le verdict du jury ; elle est investie d'un pouvoir d'appréciation absolu ; se préoccupant du danger que présenterait la mise en liberté immédiate d'un fou dangereux, elle l'acquitte comme prévenu d'un crime ; elle le met à la disposition de l'autorité administrative parce que, éclairée qu'elle est par les débats, elle le croit atteint d'une folie qui compromet la sécurité publique.

Cette disposition de l'amendement est en parfaite harmonie avec l'ensemble de la proposition de loi. Rappelez-vous qu'en vertu de l'article 29, l'autorité administrative, le préfet, est chargé d'ordonner d'office le placement dans une maison d'aliénés de toute personne dont l'état d'aliénation compromet la sécurité publique. A la disposition de qui, d'après l'amendement de M. Lacombe, la cour d'assises met-elle l'aliéné dit criminel ? A la disposition du préfet, chargé d'ordonner le placement d'office.

Je crois donc, messieurs, qu'à ces divers points de vue, l'amendement de M. Lacombe, en comblant la lacune signalée par la commission dans la loi de 1838 sera en parfaite harmonie avec les dispositions de la section II que vous avez votées et sera, en ce qui concerne les pouvoirs de la cour d'assises, à la fois plus restreint et plus efficace que le système de la commission. J'appuie cet amendement. (Très bien ! très bien ! sur plusieurs bancs.)

(A suivre.)

## BIBLIOGRAPHIE

### V. *Différents états de délire dans l'alcoolisme ;* par le D<sup>r</sup> CROTHERS.

La plupart des auteurs se sont contentés d'étudier les états délirants aigus et graves des alcooliques, sous le nom de *delirium*

*tremens*, sans chercher à reconnaître les étapes par où ont pu passer ces malades avant d'arriver à ce dernier terme. En effet, si on suit l'histoire de ces individus, on trouve des périodes de délire portant sur certaines choses, tandis qu'ils semblent raisonner parfaitement sur tout ce qui ne touche pas à ces points. C'est surtout sur des dégénérés, des héréditaires, qu'on pourra reconnaître ces phénomènes.

L'auteur relate plusieurs cas, où l'on peut observer des délires partiels, pour ainsi dire prémonitoires du *delirium tremens*. Dans un premier groupe, on peut comprendre des individus sobres ordinairement, mais faisant par-ci par-là quelques excès de boisson ; on voit : les uns présentant une activité intellectuelle inusitée, des commerçants inspecter de fond en comble leur comptabilité, craignant d'avoir essuyé des pertes ; un autre, voulant acheter des chevaux, dont il n'a nul besoin, achat pour lequel il ne possède aucune aptitude ; un autre, enfin, voulant adopter tous les enfants qu'il rencontre. Ces divers troubles se manifestent après un excès de boisson, et, lorsqu'ils sont passés, ceux qui en sont atteints sont tout étonnés de se les entendre rapporter.

Une seconde catégorie comprend des individus buvant toujours modérément, et qui, à certains moments, peuvent présenter les mêmes signes du délire. La plupart de ces faits restent inaperçus ou non reconnus ; on les met sur le compte de la fatigue, du travail intellectuel, etc. C'est ainsi que quelques-uns de ces malades s'enfuient subitement de leur domicile pendant plusieurs jours ou sont pris de la manie des voyages ; les autres sont pris de délire religieux ou de persécution, ou sont atteints de mélancolie. Souvent, tous ces faits passent sous silence, ou ne sont pas reconnus par les médecins comme dus à l'intoxication alcoolique et comme des avant-coureurs du *delirium tremens*.

Il est donc utile de rechercher tous les signes de l'alcoolisme, d'interroger les malades et leur assistance, afin de tâcher de découvrir s'il y a chez eux intoxication lente ou rapide par les spiritueux, lorsqu'on constate chez ces malades des changements dans la conduite et dans le caractère, de l'instabilité mentale, et surtout des rêves, dont l'excitation persiste au réveil. Il faut savoir, en effet, que l'absorption même faible d'alcool, a beaucoup d'action chez certains individus dégénérés prédisposés par l'hérédité à une excitation nerveuse considérable. (*The Alienist and Neurologist*, 1886, p. 44.)

A. RAOULT.

#### VI. La descendance des alcooliques ; par le Dr F. COMBEMALE.

Thèse de Montpellier, 1888.

Ce sujet, fort intéressant et tout à fait à l'ordre du jour, a été traité longuement et avec beaucoup de soin par le Dr Combe-



male. Il a apporté dans cette étude de nombreux faits, détaillés dans plus de trente observations. C'est avec grand plaisir que nous avons vu dans les dernières avec quelle vigilance étaient recueillies toutes les tares héréditaires. Ces observations sont accompagnées de tableaux généalogiques qui facilitent considérablement les recherches du lecteur et lui remémorent rapidement les faits exposés. Enfin cette étude de la vie des *dégénérés* et de celle de leurs ascendants est fort complète; elle apporte de nouveaux documents aux principes établis par Morel, Magnan, Déjérine, H. Martin et un grand nombre d'aliénistes. L'auteur a su montrer aussi, d'accord avec Trélat et Lasègue, que « n'est pas alcoolique qui veut », et que le dégénéré fils d'alcoolique est prédisposé par là même à tomber dans le vice paternel et ancestral. Mais cette déduction peut être tirée d'un grand nombre des observations qu'il a relatées, et il nous semble qu'il aurait dû insister un peu plus longuement et plus souvent sur cette vérité, dont on voit à chaque instant la démonstration, quand on compulse les observations d'un service d'aliénés ou d'épileptiques et d'idiots. Nous reprocherons encore à l'auteur, qui prenait pour titre de son mémoire « la descendance des alcooliques », d'avoir, dans un bon tiers de sa thèse, traité deux chapitres, il est vrai fort intéressants : 1° l'hérédité, 2° les signes et lésions de l'alcoolisme aigu et chronique. Quelques pages eussent suffi pour les exposer, sauf pour l'*alcoolisme dans la race et l'espèce*, où commence réellement le sujet du travail.

M. Combemale nous montre au début les effets de l'ivresse sur la conception, produisant si souvent des enfants idiots, et ceux de l'alcoolisme chronique, s'étendant à plusieurs générations. Afin d'avoir à sa disposition des faits complètement observés, l'auteur a fait plusieurs expériences sur des chiennes pendant la gestation, en leur faisant absorber soit de l'absinthe, soit de l'alcool. Les produits de ces gestations étaient inintelligents ou mal conformés, présentant des malformations des pattes, du crâne, des mâchoires; enfin la plupart étaient débiles et moururent rapidement.

L'auteur expose ensuite le facies et les diverses tares extérieures des dégénérés fils d'alcooliques, si bien relatées par Légrain dans sa thèse, puis la faiblesse constitutive de ces individus qui, par là même, offrent une résistance moindre aux maladies intercurrentes et fonctionnelles, enfin leur stérilité par suite de l'anorchidie ou de la cryptorchidie chez l'homme, et des troubles menstruels chez la femme. Un chapitre fort important, et qui abonde en faits, est celui de l'état intellectuel des héréditaires, que ces troubles soient de nature constitutionnelle ou de nature fonctionnelle. La première partie contient l'exposé de l'idiotie avec tous ses vices de conformation, de la perversion et de l'instabilité mentale, de l'excitation passionnelle. L'étude des troubles fonctionnels nous

présente l'intelligence du dégénéré dans une sorte d'équilibre instable, que peut renverser la moindre cause, et celle-ci ne saurait avoir un effet fatal sur un individu sain et pondéré. Ces causes, ce sont : tantôt la puberté, la puerpéralité, la ménopause, tantôt des maladies organiques locales ou générales; l'alcoolisme des parents peut encore développer d'autres affections nerveuses, soit des névroses (hystérie, épilepsie), soit des maladies nerveuses organiques, et surtout la paralysie générale souvent anticipée. Il était intéressant, en résumant toutes ces observations, de savoir s'il fallait admettre avec M. Magnan une forme spéciale de délire chronique pour les dégénérés. L'auteur, en effet, est d'accord avec le médecin de Sainte-Anne pour reconnaître aux dégénérés trois aspects cliniques : l'état mental, l'état syndromique, l'état délirant. Pour lui aussi, ce délire est brusque, ou chronique à marche irrégulière, polymorphe, intermittente, survenant dans le jeune âge, aboutissant à une démence précoce. Il considère les syndromes épisodiques des héréditaires (folie du doute, agoraphobie, etc.), comme des stigmates psychiques, dont le rapport avec le délire est simplement contingent, et qui ne sont que des complications de l'aliénation mentale.

Le mémoire se termine par deux chapitres fort importants, dont l'un, malheureusement, est loin d'être complètement élucidé, à savoir : la médecine légale et la thérapeutique, dans leurs rapports avec la descendance des alcooliques. A. RAOULT.

VII. *Sur un nouveau mode de traitement de la morphinomanie ;*  
par O. JENNINGS.

Il s'agit de l'introduction dans le régime du morphinomane de stimulations dynamiques de différentes espèces telles que la faradisation, le massage, les frictions sèches, les vibrations mécaniques, sonores et calorifiques. L'usage du hamac comme lieu de repos, remplirait les conditions voulues du mouvement passif. Bien entendu, on joindra à ces manœuvres l'administration de la morphine par les voies digestives, pendant la suppression graduelle des injections hypodermiques. — P. B.

VIII. *Recherches sur l'action physiologique et thérapeutique de l'acétophénone (hypnone) ;* par MM. MAIRET et COMBEMALE.

Une communication de MM. Dujardin-Beaumetz et Bardet est le point de départ de ce travail de contrôle, où la nouvelle substance est étudiée expérimentalement avec le plus grand soin. Les conclusions des auteurs contraires à celles de M. Dujardin-Beaumetz sont les suivantes : à dose faible, l'acétophénone ne

produit pas le sommeil ; à dose plus forte cette substance donne lieu à un état de somnolence léger passager, inconstant et qui s'accompagne de troubles graves du côté de la motilité ; à dose toxique enfin l'acétophénone produit un état comateux qui n'a rien de commun avec le sommeil. Du reste, l'action thérapeutique de ce médicament sur l'insomnie de diverses catégories de vésanies a été nulle. — P. B.

*IX. Contribution expérimentale à la pathologie et à l'anatomie pathologique de la moelle épinière ; par M. E. A. НОМЕНТ.*

L'auteur s'est proposé de rechercher quel est le point de départ de la dégénération secondaire qui intervient à la suite des sections transversales de la moelle : au cours de ses expériences, il a noté les troubles fonctionnels provoqués par les hémisections. Ainsi son travail comprend-il deux parties, la première physiologique, la seconde anatomique : on y trouve aussi un exposé critique intéressant des nombreux travaux jusque-là institués dans cette direction.

Les opinions ont été dès l'origine fort différentes sur les suites des lésions après sections partielles de la moelle épinière. Voici en général ce qu'on observe en se plaçant dans les meilleures conditions opératoires. Immédiatement, après l'opération, les membres inférieurs sont paralysés, quelquefois rigides, et privés de sensibilité. Après la disparition de ces troubles du début, il reste une paralysie du membre correspondant à la lésion, paralysie qui se dissipe ensuite progressivement pour disparaître complètement au bout de quelques mois. Ce rétablissement du membre serait dû à des fibres suppléantes, car jamais on n'a pu constater de régénération de nerfs dans la cicatrice.

On a peu étudié les premières altérations et la marche de la dégénération secondaire. Les altérations ont leur origine et leur siège principal dans les éléments nerveux, et non dans le tissu conjonctif, comme le pensait Westphall. Contrairement à l'opinion généralement reçue jusqu'à ces derniers temps, c'est dans les cylindres-axes que se montrent les premières modifications : les cylindres-axes sont par conséquent le point de départ ou d'origine de la dégénération. Leurs altérations se traduisent par la tuméfaction et la décomposition en granules, ainsi que par l'impuissance à se colorer par les réactifs ordinaires, tandis qu'ils le sont très fortement par la fuschine acide. Quelle est la cause de la dégénération ascendante et descendante ? Il ne s'agit pas d'irritation par propagation. Est-ce alors la suite de l'inertie fonctionnelle, comme le veut Turick, ou de la suppression de l'action des cellules ou centres trophiques comme le pense le professeur

Bouchard ? Cette dernière opinion est la plus vraisemblable : elle explique non seulement que ce soient les cylindres-axes qui dégénèrent les premiers, mais encore que la dégénération soit simultanée sur tout le trajet des fibres. La question de la nature de la dégénération se pose enfin. On est autorisé à croire que le processus de début est purement passif, mais à la suite de la dégénération des cylindres-axes et de la myéline se produit dans la névroglie une irritation de médiocre intensité laquelle aboutit à l'épaississement et au racornissement de toute la partie qui en est le siège.

Paul Blocq.

X. *L'inconscient, étude sur l'hypnotisme*; par le Dr Coste.  
(Paris, J.-B. Baillière, 1889.)

Il nous suffirait pour analyser ce livre plus rigoureusement encore qu'ingénieusement, quoi qu'il en semble, de dire en quelques lignes qu'il ne répond pas à son titre, mais plutôt à l'inversion de ce titre : *Le Dr Coste, étude d'un inconscient*; aussi nos lecteurs médecins comprendront que nous leur épargnions le compte rendu détaillé d'un travail qui ne semble pas avoir été écrit pour eux, ainsi qu'ils en vont juger par ces quelques citations justificatives de mon opinion.

La Préface émet déjà cette stupéfiante assertion « que deux personnes dormant à côté l'une de l'autre font de l'hypnotisme sans le savoir ». Il est donc impossible, en conclut M. Coste, de défendre la pratique des procédés hypnotiques. Certes mon ami le Dr Gilles de la Tourette en réclamant sa prohibition de *l'hypnotisme de tréteaux*, ne prévoyait pas cet argument. Cet inconvénient, du reste, est largement compensé, car on peut utiliser cette propriété « pour assurer l'union entre époux et provoquer l'amour entre conjoints ».

J'extraits du livre, je n'ai pas dit *libretto*, quelques définitions : hystérique, — l'hystérique n'est pas une malade, c'est une personne chez laquelle l'état d'hypnose latent est perpétuel, » : mascotte, — la mascotte est une personne en état d'hypnotisme latent, avec certaines facultés très développées, ensemble de facultés dont la résultante est de porter bonheur; — exemple : « Joséphine était la mascotte de Napoléon I<sup>er</sup>. »

On me saura gré de terminer par la seule énumération de ces quelques découvertes de l'auteur consistant en ces nouvelles applications de l'hypnotisme. La suggestion peut servir, à diminuer la criminalité (p. 82), à faire grandir les enfants (p. 39), à faire des rentes à ses amis (p. 100), à donner de l'esprit (p. 100)... de telles élucubrations se passant de commentaires. Paul Blocq.

INDEX BIBLIOGRAPHIQUE DU MÉMOIRE DE M. ROTH <sup>1</sup>.

Balmer. *Hautstörungen bei progressiver Muskelatrophie*. (Arch. der Heilkunde, 1875, p. 164.) — Beard. *New-York Medical Journal*, 1874, XIX, p. 393. — Bernhardt. *Beitrag zur Lehre von den sogenannten partiellen Empfindungslähmungen*. *Berliner klinische Wochenschrift*, n° 21, 1883. — Broca. *Sur un cas de panaris analgésique de Morvan*. (*Annales de Dermatologie*, 1885, n° 5, p. 282.) — Dreschfeld. *On some of the Rarer Forms of Muscular Atrophies*. (*Braun*. XXX, July 1885, p. 164.) — Erb. *Krankheiten des Rückenmarks*. *Ziemssen's Handbuch*, Bd. XI, p. 378. — Freud. *Ein Fall von Muskelatrophie mit ausgebreiteten Sensibilitätsstörungen*. *Wiener. med. Wochenschrift*, n° 13, 14, 1885. — Furstner et Zacher. *Zur Pathologie und Diagnostic der spinalen Hohlenbildung*, *Archiv für Psychiatrie*, 1883 Bd. XIV, p. 422. — Gueillod. *Panaris anesthétique*. (*Gazette hebdomadaire*, n° 1883.) — Gunther. *Ueber die typische Form der progressiven Muskelatrophie*. *Berliner klinische Wochenschrift*, n° 21, 1883. — Kahler. *Casuistische Beiträge. V. Paraplegia cervicalis mit eigen thümlichen Sensibilitätsstörungen*. *Prager medicinische Wochenschrift*, 18, X, 1882 (n° 35-45). — Krauss. *Ueber einen Fall von Syringomyelie*. (*Virchow's arch.* Bd. 100, Heft 2, 1885.) — Landois und Mosler. *Partielle Empfindungslähmung bei progressiver Muskelatrophie*. *Berliner klinische Wochenschrift* 1868, p. 458. — Leloir. *Contribution à l'étude des atrophies musculaires d'origine spinale*, etc. *Bulletin de la Société d'anatomie de Paris*, 1881, p. 233. — Morvan. *De la paralysie analgésique*, etc. (*Gazette hebdomadaire*, n° 35, 36, 38, 1883.) — Le même. *Nouveaux cas de paréso-analgésie des extrémités supérieures*. (*Gazette hebdomadaire*, n° 32-34, 1886.) — Oppenheim. *Berliner Gesellschaft für Psychiatrie u Nervenkrankheiten. Sitzung vom 10 marz 1884*, *archiv für Psychiatrie*, Bd. XV, p. 859. — Reisinger. *Ueber das Gliom des Rückenmarks*, *Virchow's arch.*, 1884, Bd. 98, p. 369. — Remak. *Ein Fall von centraler Gliomatose (Syringomyelie)*. *Deutsche medicinische Wochenschrift*, n° 47, 1884. — Roth. *Gliome diffus de la moelle, Syringomyelie, atrophie musculaire*. *Archives de physiologie*, 1878, t. X, p. 613. (Voyez-y la bibliographie jusq'en 1878.) — Le même. *Travaux de la société des médecins russes de Moscou*, 1882. — Sander. *Archiv für psychiatrie*, 1870, Bd. II, p. 780. — Stern. *Ueber die Anomalien der Empfindung und deren Beziehung zur ataxie bei tabes dorsalis*. *Archiv f. psychiatrie* 1886, Bd XVIII, Heft 2, p. 785. — Schultze. *Ueber Spalt-Hohlen und Gliombildung im Rückenmarke und in der medulla oblongata*. *Virchow's Archiv*, 1882, Bd 87 p. 510. — Le même. *Beitrag zur Lehre*

<sup>1</sup> Voir *Archives de Neurologie*, 1888, p. 23, 195 et 395.

von den Rückenmarkstumoren. *Archiv f. Psychiatrie*, 73, Bd. VIII, Heft 2, p. 367. — Le même. Weiterer Beitrag zur Lehre von der centralen Gliose des Rückenmarks mit Syringomyelie *Virchow's Archiv*, 1885, Bd. 102, 435. — Le même. Ueber Syringomyelie. Verhandlungen des Congresses für innere medicin, v. p. 438, 1886. — Schuppel. Ueber Hydromyelus. *Archiv der Heilkunde*, 1865, Bd. VI. — Nikolsky. Eczéma neuropathique. *Travaux du 2<sup>e</sup> congrès de la société des médecins russes*, 1887, t. II p. 13. — Rosenbach. Zur Diagnostik der Syringomyelie. *Petersb. med. Wochenschrift*, n° 9, 1887. — Le même. Ueber die neuropathischen Symptome der Lepra. *Neurolog. Centralblatt*, n° 16, 1884.

## TRAVAUX NON CITÉS DANS CE MÉMOIRE ET DANS CELUI DE 1878 :

Bull (Eduard). *Nordisk Mag.* 3 R XI, p. 725, 1881. — Eichorst und Naunyn. Ueber die Regeneration und Veränderungen im Rückenmark. *Archiv f. exper. Pathol.* II, 1874. — Eickholt. Beitrag zur centralen Sclerose. (*Archiv. f. Psychiatrie*, 1880, X 3, p. 613. — Hebold. Intramedullares Gliom des Rückenmarks. (*Archiv für Psychiatrie*, 1883, Bd. XV, p. 800.) — Harris. Syringomyelia, Brain, 1886, p. 447. — Jolyet. Sur un cas d'anomalie du canal central de la moelle épinière. (*Gazette médicale de Paris*, 1867.) — Klebs. Beiträge zur Geschwulstlehre. *Prager Vierteljahrschrift*, 1877, Bd. 133, p. 73, 74. — Kahler und Pick. Beiträge zur Pathologie und pathologischen Anatomie des Rückenmarks. Leipzig, 1879, p. 113. — Langhaus. Ueber Hohlenbildung im Rückenmark in Folge von Blutstauung. *Virchow's Archiv*, 1881, Bd 85, p. 1. — Meyer. Ein Fall von allgemeiner progressiver Muskelatrophie. (*Virchow's Archiv* 1863, Bd 27, p. 411) — Mader. Ueber hochgradige Hydromyelia. *Wiener med. Blätter*, n° 52, 1885. — Nonat. Recherches sur le développement accidentel d'un canal dans la moelle épinière. *Archives générales*, 1838, I, p. 287. — Oppenheim. Zur Aetiologie und Pathologie der Hohlenbildung im Rückenmark. *Charité Annalen*, XI, Jahrgang, 1886, p. 409. — Pick. Ueber die Entstehung eines mehrfachen Centralkanal. *Archiv f. Psychiatr.* VIII, 2, 1878. — Strumpell. Beiträge zur Pathologie des Rückenmarks. *Archiv f. Psychiatrie*. 1888, X, 3, p. 695. — Le même. *Deutsches Archiv f. Klinische Medicin*, Bd. 28, p. 70. — Westphal. Ueber ein Fall von grauer Degeneration, etc. *Charité Annalen*, VIII, 1883, p. 373. — Le même. A Contribution to the study of syringomyelia (hydromyelia), Brain XXII. July, 1883, p. 145. — Wichmann. Geschwulst und Hohlenbildung im Rückenmark. Stuttgart, 1887. — Joffroy et Achard. De la myélite cavitaire. (*Archives de physiologie*, 1887, p. 435.) — A. Banmler. — Ueber Hohlenbildung im Rückenmark. *Deut. Arch. f. Klin. med.* Bd. 40, p. 443. — F. Zehltze. Klinisches und anatomisches ueber Syringomyelie. (*Zeitschr. f. klinische med.* 1888, XIII, p. 523.)

## FAITS DIVERS

**ASILE D'ALIÉNÉS DE FRANCE. — Concours des médecins-adjoints. Section de Nancy.** — Ce concours vient de se terminer par la nomination de M. le Dr SIZARET fils. — *Nominations et promotions.* M. le Dr NOLLÉ (asile de Saint-Venant, Pas-de-Calais) est nommé médecin-adjoint à l'asile de Bracqueville (4,000 fr., classe exceptionnelle de son grade). — M. le Dr GOSSELIN, professeur-suppléant à l'école de médecine de Caen, est nommé médecin de l'asile d'aliénés de Bon-Sauveur, à Caen, en remplacement de M. Mahen, démissionnaire. — M. le Dr JOURNIAC, médecin-adjoint à l'asile public de Saint-Venant (Pas-de-Calais), nommé à la 2<sup>e</sup> classe. (Déclaré admissible aux emplois de médecins-adjoints des asiles publics d'aliénés à la suite du concours ouvert à Lille le 20 décembre 1888.) (Arrêté du 18 janvier 1889.)

Sont promus, à partir du 1<sup>er</sup> janvier, à la 2<sup>e</sup> classe : M. le Dr CAMUSET, directeur-médecin de l'asile public de Bonneval (Eure-et-Loir). — A la classe exceptionnelle : M. le Dr BACQUÈRE, médecin-adjoint à l'asile public de Bassens (Savoie), et M. le Dr PICHENOT, médecin-adjoint à l'asile public d'Auxerre. — A la 1<sup>re</sup> classe : M. le Dr BELLETRUD, médecin-adjoint à l'asile public de Saint-Méen (Ille-et-Vilaine). (Arrêté du 18 janvier 1889.)

— Un ancien interne, très au courant du service, demande un emploi dans un asile public ou privé. Adresser les propositions à M. le médecin-directeur de l'asile de Saint-Robert (Isère).

**ASILE D'ALIÉNÉS DE LA SEINE.** — M. le Dr ROUILLARD, chef de clinique des maladies mentales, est nommé médecin-adjoint de l'asile Sainte-Anne et placé dans la 2<sup>e</sup> classe de son grade (23,000 fr.).

**ASILE D'ALIÉNÉS DE SAINT-YLIE (Jura).** — Le Président de la République a le 23 février 1888 promulgué la loi autorisant le département du Jura à emprunter 800.000 francs, pour agrandir l'asile de Saint-Ylie.

**SOCIÉTÉ MÉDICO-PSYCHOLOGIQUE. — Prix à décerner. — Prix proposés pour 1890.** PRIX AUBANEL : 2,400 francs. Question : *Des difficultés du diagnostic différentiel de la paralysie générale avec les diverses formes de la folie.* — PRIX BELHOMME. 1,000 francs. Question : *De l'état mental et du délire chez les idiots et les imbéciles.* — PRIX ESQUIROL. Ce prix de la valeur de 200 francs, plus les œuvres d'Esquirol, sera décerné au meilleur mémoire manuscrit sur un point de pathologie mentale. — PRIX MOREAU (DE TOURS). Ce prix de la valeur de 200 francs sera décerné au meilleur mémoire manuscrit ou imprimé, ou bien à la meilleure

des thèses inaugurales soutenues en 1888 ou 1889 dans les facultés de médecine de France, sur un sujet de pathologie mentale et nerveuse. — *Nota.* Les mémoires manuscrits ou imprimés, ainsi que les thèses, devront être déposés le 31 décembre 1889, chez M. le Dr Ant. Ritti, médecin de la maison nationale de Charenton, secrétaire-général de la Société. Les mémoires manuscrits seront accompagnés d'un pli cacheté avec devise, indiquant les noms et adresses des auteurs.

J. B. C.

**LE PREMIER ASILE D'IDIOTS EN ITALIE.** — Cet asile vient d'être ouvert à Chiavara (Liguria). C'est le premier établissement de ce genre établi en Italie. Il sera dirigé suivant les mêmes règles que les asiles qui existent et fonctionnent bien dans d'autres pays. Il recevra, et autant que possible éduquera, les malades entre sept et vingt ans, venant de toutes les provinces du royaume.

**ASILES D'ALIÉNÉS EN GRÈCE.** — Jusqu'à ce jour, en Grèce, les aliénés étaient recueillis par les couvents, assurent les *Archives italiennes des maladies nerveuses* (n° 5 et 6, 1888). Nous apprenons, disent-ils, le premier asile d'aliénés de l'Attique.

**UNE ÉCOLE D'INFIRMIÈRES** a été fondée à l'asile de Rockwood (Kingstown). Cette école fonctionne avec succès (*American journal of insanity*, juin 1888, n° 1). — D'après le même journal, la seconde classe de l'école d'infirmières de l'asile de l'État de Buffalo a subi ses examens dans de bonnes conditions et neuf élèves ont obtenu les diplômes. Le jour de la distribution, le médecin en chef de l'asile a insisté sur la nécessité d'avoir des infirmières instruites sur les responsabilités qui leur incombent.

**LE RECENSEMENT DE L'ASILE DE WILLARD (État de New-York).** — Le recensement de l'asile au 1<sup>er</sup> juin était de 1919; — 913 hommes et 1,006 femmes, les nouvelles infirmeries sont entièrement occupées, l'infirmerie des femmes contient 250 malades, l'infirmerie des hommes 150; l'expérience qui a consisté à employer un homme et sa femme pour soigner les vieillards faibles et infirmes a été très satisfaisante, et conduira à une augmentation du service des femmes pour le soin de ce genre de malades.

La classe supérieure de l'école des infirmiers et infirmières compte : hommes, 17; femmes, 4; la classe inférieure : hommes, 9; femmes, 13 = total, 43.

Pendant le mois de juin, miss Ida, 9; Merynard, de l'école culinaire de Boston, a dû faire l'instruction des deux classes.

Tous ces renseignements montrent combien on se préoccupe aux États-Unis de l'instruction professionnelle des infirmiers et des infirmières et quels soins on prend de les rendre aptes à donner aux malades les soins les meilleurs et les plus intelligents. En France, on ne songe pas encore à s'occuper sérieusement de ces réformes. La coiffe des religieuses paraît suffire à tout.



## BULLETIN BIBLIOGRAPHIQUE.

BAJENOFF. — *Compte rendu sur l'état médical et économique de l'asile d'aliénés de Riazan.* (Année 1887-1888. — Riazan, 1888. Typographie de M<sup>me</sup> Orloff.)

COSTE. — *L'inconscient. Etude sur l'hypnotisme.* Volume in-18 de 159 pages. Prix, 2 fr.

DESCOURTIS (G.). — *Note sur l'alimentation forcée des aliénés au moyen de la sonde œsophagienne et sur la façon d'empêcher l'introduction des liquides dans les voies aériennes.* Brochure in-8° de 12 pages. — Paris, 1888. — Bureaux de l'Encéphale.

DUFOUR (E.). — *Asile public d'aliénés de Saint-Robert. — Compte rendu statistique et compte moral administratif pour l'année 1887.* Brochure in-8°, de 58 pages. — Grenoble, 1888. — Allier père et fils.

GOUBERT (E.). — *Nouveau traitement de l'épilepsie ; sa guérison possible.* Brochure in-8° de 16 pages. — Paris 1889. — Lecrosnier et Babé.

GELLÉ. — *Etudes d'otologie. — De l'oreille (anatomie normale et comparée, embryologie, développement, physiologie, pathologie, hygiène). Pathogénie et traitement de la surdité (1880-1888).* Tome II. — Volume in-8° de 279 pages. — Paris, 1888. — Librairie Lecrosnier et Babé.

KNAPP (P.-C.). — *Nervous affections following Injury, — Concussion of the Spine. — Railway Spine and Railway, and Brain.* Brochure in-8 de 35 pages. — Boston, 1888. Cupples and Hurd.

— *Some post-hemiplegia disturbances of motion in children.* Brochure in-8 de 12 pages. — Boston, 1888. Cupples and Hurd.

KAVALEVSTY (L.-J.). — *Ivrognerie, ses causes et son traitement.* Traduit en Français par Woldemar de Holstein. Volume in-18 de 113 pages, cartonné. — Kharkoff, 1889. Typographie Sylberberg.

LIÉGEOIS (J.). — *De la suggestion et du somnambulisme dans leurs rapports avec la jurisprudence et la médecine légale.* Volume in-12 de 758 pages. — Paris, 1889. — Librairie O. Doin.

OPPENHEIM (H.). — *Die traumatischen Neurosen nach den in der Nervenklinik der Charité in den letzten 5 Jahren gesammelten Beobachtungen.* Brochure in-8° de 116 pages. — Berlin, 1889. — Verlag von A. Hirschwald.

ROUILLARD. — *La discussion sur le délire chronique à la Société médico-psychologique.* Brochure in-8° de 15 pages. — Paris, 1888. — Bureaux de l'Encéphale.

SIZARET (rapport de M. le Dr). — *Asile public d'aliénés de Maréville, 1887.* Brochure in-8° de 19 pages. — Nancy, 1888. — Imprimerie Berger Levrault.

STETTEN. — *Vierzigster Jahres-Bericht der Heil- und Pflegeanstalt für Schwachsinnige und Epileptische.* Brochure in-8° de 63 pages. — Schorn dorf, 1888. — Maher'schen Buchdruckerei.

Le rédacteur-gérant, BOURNEVILLE.

# ARCHIVES DE NEUROLOGIE

---

## PHYSIOLOGIE

---

### LES FONCTIONS DU CERVEAU

DOCTRINES DE L'ÉCOLE ITALIENNE ;

Par JULES SOURY,

Maître de conférences à l'Ecole pratique des Hautes-Etudes.

La part de l'Italie dans l'étude scientifique des localisations cérébrales peut être dès maintenant indiquée et caractérisée avec une assez grande sûreté. La critique qui ne recule pas devant les dernières précisions reconnaît bientôt, sous l'ampleur de la phrase et l'exubérance du langage, le goût des faits bien observés, la passion de l'ordre, l'aversion des solutions extrêmes, l'instinct même de la méthode expérimentale, bref, la solidité et la sobriété du génie italien. Peu de peuples étaient aussi bien préparés à comprendre toute la portée de la grande découverte de Hitzig et de Fritsch. Des cliniciens et des physiologistes comme Tamburini, Luciani, Seppilli, Bianchi, Albertoni, Morselli, Vizioli, Maragliano, Riva, etc., sans parler de Lombroso, de Golgi, de Giacomini, de Mossso, de Marchi, et sans oublier des noms tels que Panizza et Buccola, ont étendu ou assuré les con-

quêtes récentes de l'anatomie, de la physiologie et de la pathologie du système nerveux. Les temps sont revenus où, pour ne parler que des sciences biologiques, il n'est pas plus loisible d'ignorer les travaux des Italiens que ceux des Allemands ou des Anglais. Pour reprendre son rang dans la science contemporaine, l'Italie n'a eu qu'à continuer les traditions de ses savants des trois derniers siècles, de Galilée, de Léonard de Vinci, de Borelli, de Malpighi, de Spalanzani, de Galvani.

Ce nouveau chapitre d'histoire des doctrines contemporaines des fonctions du cerveau <sup>1</sup>, n'embrassera que l'étude des faits et des idées qui, dans l'école italienne, et en particulier dans celle de Florence, ont trait d'une façon spéciale à la théorie scientifique des localisations cérébrales. Cette théorie repose, on le sait, sur le solide fondement de l'anatomie, de la physiologie expérimentale et de l'observation clinique. Quoique la pathologie cérébrale ait devancé l'expérimentation physiologique en ce domaine de la connaissance, il est certain qu'une bonne anatomie topographique du cerveau a été la première condition de la science nouvelle. Sans cette anatomie, la connaissance des fonctions du cerveau, à l'état normal ou pathologique, serait encore plongée dans cette confusion et cette obscurité où l'ont trouvée les médecins et les psychologues il y a seulement vingt ans. Sur la foi de Flourens, de ses précurseurs et de ses successeurs, on considérerait la surface du cerveau comme

<sup>1</sup> Voy. *Histoire des doctrines psychologiques contemporaines. Les fonctions du cerveau. Doctrines de Fr. Goltz*. Leçons professées à l'Ecole pratique des Hautes Etudes, par Jules Soury. — Paris, J.-B. Baillière et fils, 1886.

douée, dans toutes ses parties, des mêmes propriétés, si bien qu'un éminent psychologue compare encore le cerveau à une sorte de polypier, dont les éléments ont mêmes fonctions<sup>1</sup>.

Précisément à ce sujet, M. le professeur Charcot écrivait, en 1876 : « En présence des expériences et des observations qui démontrent la réalité des localisations corticales, il faut renoncer à cette théorie<sup>2</sup>. » Le théorie qui la remplace, la théorie des localisations cérébrales, n'a été définie par personne en meilleurs termes, et avec une autorité plus considérable, que par ce maître illustre : « Le principe des localisations cérébrales est fondé sur la proposition suivante, dit M. Charcot : l'encéphale ne représente pas un organe homogène, unitaire, mais bien une association, une fédération constituée par un certain nombre d'organes divers. A chacun de ces organes se rattacherait physiologiquement des propriétés, des fonctions, des facultés distinctes. Or les propriétés physiologiques de chacune de ces parties étant connues, il deviendrait possible d'en déduire les conditions de l'état pathologique, celui-ci ne pouvant être qu'une modification plus ou moins prononcée de l'état normal, sans l'intervention de lois nouvelles<sup>3</sup>. »

Tamburini, Luciani et Seppilli sont aujourd'hui les

<sup>1</sup> H. Taine. — *De l'Intelligence*, I, 274 (3<sup>e</sup> édit.) : « C'est (le cerveau) un organe répétiteur et multiplicateur dans lequel les divers départements de l'écorce grise remplissent *tous les mêmes fonctions* », p. 270.

<sup>2</sup> C. R. de la Soc. de biologie, 1876, 254 suiv. Cf. 1875, 425, ce qu'il faut penser des observations tirées d'observations anciennes, et en particulier de celles que mettait alors en avant M. le professeur Brown-Séquard, dans les mémorables discussions de la Société de biologie sur les localisations cérébrales.

<sup>3</sup> *Lçons sur les localisations dans les maladies du cerveau et de la moelle épinière*, recueillies par Bourneville et Brissaud, 1876-80, p. 3.

principaux représentants, en Italie, de la théorie qui vient d'être définie. L'œuvre qui la résume, et qui sert de lien en quelque sorte au faisceau de doctrines nées ou élaborées à ce sujet en Italie, depuis les recherches de Fritsch et Hitzig, de David Ferrier, de Charcot, de Goltz, de Munk et d'Exner, est intitulée : *Le localizzazioni funzionali del cervello* (Napoli, 1885). Une traduction allemande de ce livre, contenant des additions et des corrections importantes, ainsi qu'un chapitre nouveau sur l'épilepsie corticale, peut en être considérée comme une seconde édition <sup>1</sup>.

Un physiologiste, Luciani, professeur et directeur de l'Institut physiologique de Florence, et un clinicien, Seppilli, médecin du fameux manicomie d'Imola, sont les auteurs de cet ouvrage. Mais ces savants ne pourront que se trouver honorés si nous continuons d'associer à leurs noms celui de Tamburini, l'illustre professeur de psychiatrie et directeur de l'asile d'aliénés de Reggio d'Emilie, le premier collaborateur du professeur Luciani, avec Maragliano et Riva. Il y a je ne sais quoi de grave et de touchant dans ces collaborations désintéressées de savants, dont l'influence secrète, j'entends la méthode et le tour des pensées, survit aux jeunes années et aux anciennes études. C'est ainsi que dans les *Leçons sur les fonctions motrices du cerveau*, de François-Franck, revivent tant d'admirables recherches du professeur Pîtres, comme en témoigne si souvent l'auteur de ce beau livre. Si l'œuvre de François-Frank a surtout mérité les éloges de Charcot, par l'heureuse alliance des recherches de

<sup>1</sup> *Die Functions-Localisation auf der Grosshirnrinde*. Deutsche und vermehrte Ausgabe von Dr M.-O. Fraenkel. — Leipzig, 1886.

laboratoire et des données de la clinique, et cela grâce à la collaboration d'un physiologiste et d'un médecin, il faut reconnaître le même mérite à l'ouvrage de Luciani, qui s'est associé, après Tamburini, avec un clinicien et un anatomo-pathologiste tel que Seppilli. Ici aussi l'expérimentation sur les animaux et la clinique de l'homme marchent du même pas.

Mais, comme il arrive lorsque l'on considère une œuvre de synthèse scientifique si laborieusement édifiée, le livre des *Localisations fonctionnelles du cerveau* ne serait guère intelligible en toutes ses parties sans une connaissance particulière de ses éléments constitutants, je veux dire sans l'étude préalable des Mémoires publiés par Luciani et Tamburini *Sur les centres corticaux psycho-moteurs* (1878-1879)<sup>1</sup>, *Sur les centres corticaux psycho-sensoriels* (1879)<sup>2</sup>, suivis de leurs *Etudes cliniques sur les centres corticaux sensoriels* (1879)<sup>3</sup>. Des 1878, Luciani avait publié *Sur la pathologie de l'épilepsie*<sup>4</sup> un travail magistral de physiologie expérimentale, dont le point de départ avait été le premier des mémoires cités ici, et dont il faut citer les termes lorsqu'on aborde l'analyse des récents travaux de Seppilli sur l'épilepsie corticale. Enfin, il

<sup>1</sup> Luigi Luciani e Augusto Tamburini. *Ricerche sperimentali sulle funzioni del cervello. Sui centri psico-motori corticali*. In *Rivista speriment. di freniatria*. IV-V, 1878-79. — Et, à part, Reggio-Emilia, tipogr. di Stefano Calderini, 1878.

<sup>2</sup> *Sui centri psico-sensori corticali*. In *Rivista speriment. di fren.*, 1879.

<sup>3</sup> *Studi clinici sui centri sensorj corticali*. Comunicazione preventiva. — *Annali universali di medicina e chirurgia*, vol. 247, Fasc. 742, aprile 1879.

<sup>4</sup> *Sulla patogenesi della epilessia*. Studio critico sperimentale de-prof. Luciani. In *Rivista speriment. di freniatria*, 1877-8. — Comunicazione al terzo congresso freniatrico in Reggio-Emilia, 1880. *Discussione* fra il prof. Luciani, Vizioli e Morselli. In *Archivio Italiano per le malattie nervose*, 1881.

convient de tenir grand compte des idées vraiment géniales de Tamburini *Sur la genèse des hallucinations*<sup>1</sup>. Si l'on ignore toute cette littérature un peu touffue, si l'on n'a point présentes à l'esprit les formes diverses qu'ont traversées les doctrines de ces auteurs, depuis leur origine rudimentaire jusqu'à leur épanouissement, on risque fort de se trouver devant le livre de Luciani et de Seppilli comme devant un organe dont on ne connaît pas la lente évolution progressive.

Nous voudrions donc, sans toutefois sacrifier, s'il est possible, ce que nous avons pu apprendre, après une assez longue enquête, touchant les faits et les idées des autres auteurs italiens, nous attacher surtout à faire connaître les travaux de Tamburini, de Luciani et de Seppilli sur les localisations des fonctions du cerveau. Pour qu'un pareil travail soit utile, il doit avant tout reproduire l'ordre des faits et des pensées des auteurs italiens, en s'écartant aussi peu que possible des textes originaux. Si, dans l'exposition et la discussion de ces faits et de ces doctrines, nous signalons d'autres faits et d'autres doctrines, empruntés à d'autres auteurs italiens, à Golgi, par exemple, dont nous avons fait une étude particulière, et dont les travaux considérables, renommés dans le monde savant, mériteraient une étude entière, ce ne peut être, à moins de briser l'unité de notre sujet, qu'à titre d'illustrations, de corrections, d'additions.

Fixer, à un moment de son développement, la théorie des localisations cérébrales en Italie, et en particu-

<sup>1</sup> *Sulla genesi delle allucinazioni. Riv. di fren.* 1880, p. 128, sq.

lier dans l'Ecole de Florence, comme nous l'avons fait pour l'Ecole de Strasbourg, comme nous espérons le faire pour l'Ecole de Berlin, et pour celles de Vienne et de Paris, voilà l'unique fin que nous poursuivons, œuvre d'histoire et de critique, non de dogmatisme.

#### LA MÉTHODE ET LE BUT.

##### I.

L'étude singulièrement large et approfondie que Luciani et Seppilli ont intitulée : *Introduction à la méthode expérimentale et clinique des centres fonctionnels du cerveau*, est une véritable logique inductive, contenant les règles directrices et les lois fondamentales que doivent suivre, dans l'état actuel de la science, les diverses méthodes expérimentales, l'observation clinique et l'interprétation des phénomènes qui servent de base à la doctrine des localisations cérébrales. Ces règles ou critères, au nombre de cinq, ont souvent pour objet de permettre de distinguer les vrais phénomènes de déficit des phénomènes collatéraux ou d'arrêt, dus aux lésions destructives de l'écorce cérébrale, soit expérimentales, soit pathologiques. Voilà, en effet, le premier problème à résoudre. Tant qu'il n'a point reçu de solution, au moins approximative, il est impossible de déterminer la fonction d'une partie quelconque du cerveau. Car si la méthode d'excitation expérimentale de l'écorce, si les lésions irritatives du cerveau réalisées par les maladies peuvent fournir des indications d'une grande valeur, la méthode expérimentale de destruction de l'écorce, ainsi que les lé-



sions destructives de la maladie, ont seules la valeur nécessaire et suffisante d'une preuve suivie de contre-épreuve. « Les effets de la destruction (ablation) peuvent seuls décider de la nature fonctionnelle d'une aire excitable », écrivaient Luciani et Tamburini, en 1878, dans leur premier mémoire <sup>1</sup>.

Mais, si ce problème est ici posé dans les termes mêmes de Goltz, il s'en faut bien qu'il reçoive une solution identique. Inutile de signaler, une fois pour toutes, l'indépendance et l'originalité scientifique des travaux des auteurs italiens dont on expose ici les doctrines. Ainsi Luciani critique les diverses définitions des phénomènes de déficit qu'a données Goltz. Le caractère de persistance attribué à ces phénomènes ne lui paraît pas toujours avoir été exact. Dans les cas de lésions corticales unilatérales, ou même de lésions bilatérales peu étendues, les phénomènes paralytiques de déficit s'amendent et finissent par disparaître, aussi bien que les phénomènes irritatifs collatéraux ou d'arrêt, de nature transitoire. Dans les cas de lésions étendues bilatérales du cerveau, il existe, il est vrai, des phénomènes de déficit qui persistent durant toute la vie, mais ils ne conservent pas toujours la même intensité : ou ils s'atténuent ou ils s'aggravent. Aussi Goltz a-t-il défini ainsi lui-même ces phénomènes : « Par phénomènes de déficit, j'entends le minimum des troubles qu'on observe, en quelque temps et en quelque cas que ce soit, après une lésion déterminée du cerveau. » (V<sup>e</sup> Mém., 1884.) Luciani n'est pas encore satisfait de cette nouvelle définition. Le phy-

<sup>1</sup> *Riv. sperim. di fren.*, IV (1878), p. 259.

siologiste de Strasbourg lui semble ne pas vouloir admettre le fait de la compensation ou suppléance, fait en vertu duquel la fonction abolie d'un centre serait suppléée, au moins en partie, par les parties homonymes. Loin donc de reconnaître, dans les phénomènes de déficit de Goltz, « la somme de tous les troubles dépendant de l'abolition de la fonction de l'organe détruit », il faudrait y voir le « minimum de troubles que les organes homonymes du cerveau demeurés intacts ont été hors d'état de suppléer ».

Objecte-t-on que la disparition progressive de ces troubles résulte, non d'une suppléance véritable, mais de la cessation des troubles de nutrition et de l'inhibition fonctionnelle qu'avait causés le traumatisme? Luciani, sans nier ces conséquences de l'opération, ne veut pas qu'on les exagère au point d'exclure l'idée de la suppléance, car il est incontestable, selon lui, que « les graves désordres consécutifs à l'extirpation de régions déterminées du cerveau peuvent graduellement s'atténuer jusqu'à la *restitutio ad integrum* *presque* complète, laquelle d'ailleurs peut avoir lieu seulement après quelques mois, quand les conséquences du traumatisme ont déjà depuis longtemps cessé. Dans tous ces cas, les phénomènes de déficit de Goltz sont réduits à un minimum *presque* indéterminable. Il faut donc admettre ou bien qu'une véritable suppléance *quasi complète* des désordres a eu lieu, ou refuser toute fonction appréciable à la partie du cerveau qui a été extirpée <sup>1</sup> ».

<sup>1</sup> *Le localizzazioni funzionali*, p. 6. C'est nous qui avons souligné les mots qui, sans que l'auteur y ait pris garde, ruinent en partie son argumentation.

On ne pourrait donner le nom de permanents aux prénomènes de déficit, et celui de transitoires aux phénomènes collatéraux, que dans les cas où aucune sorte de suppléance n'est possible. Par exemple, lorsque l'ablation d'un centre cortical a été complète sur les deux hémisphères, et qu'il ne reste aucun élément nerveux homonyme susceptible de le suppléer. Mais c'est là l'exception, « comme le sait quiconque a en ce genre de recherches une longue expérience ». Dans la plupart des cas, les faits consécutifs à une destruction déterminée de l'écorce sont plus complexes. Au lieu de deux périodes, l'une dans laquelle les phénomènes de déficit se compliquent des phénomènes collatéraux, l'autre où ils se montrent seuls, Luciani croit devoir en distinguer au moins trois : une première où les phénomènes de déficit sont aggravés des effets du traumatisme ; une seconde, où les phénomènes de déficit vont s'atténuant par la suppléance des éléments nerveux homonymes de l'écorce ; une troisième, où les phénomènes de déficit sont réduits au minimum d'effet que les centres homonymes n'ont pas été capables de suppléer.

Mais, en somme, toutes les méthodes d'investigation directe des fonctions du cerveau, n'ont livré dans la plupart des cas, suivant Luciani, aucun critérium suffisamment exact pour la connaissance des fonctions propres à tel ou tel territoire cortical. De là la nécessité d'en appeler à des critères approximatifs. Puisque la voie directe ne mène pas au but, il faut y parvenir par des voies détournées. Ces voies sont au nombre de cinq : ce sont les cinq règles ou critères dont nous avons parlé. Enumérons-les rapidement,

presque dans les mêmes termes que les auteurs italiens.

I. *Critère des effets négatifs des extirpations des différentes parties du cerveau.* — On a vu que les troubles consécutifs à la destruction d'une région du cerveau ne doivent pas être tous attribués à la partie détruite, les phénomènes de déficit se trouvant compliqués des phénomènes irritatifs collatéraux ou d'arrêt. On ne peut parvenir à déterminer ainsi la fonction véritable de la région détruite. Pour y arriver, considérons les fonctions demeurées intactes. On peut, en effet, scientifiquement soutenir que *les fonctions restées intactes n'avaient rien à faire avec les parties du cerveau qui ont été détruites*. Voilà le critérium des effets négatifs. Il convient surtout au complexe de phénomènes qui apparaissent immédiatement après l'opération, ou dans la première période. Dans la seconde période, on ne pourrait exclure absolument l'intervention, au moins partielle, des processus de suppléance.

II. *Critère des effets positifs de destruction des parties homonymes du cerveau.* — Une théorie vraiment scientifique des localisations cérébrales implique nécessairement cette loi : chaque région déterminée du cerveau d'un animal quelconque possède des fonctions identiques chez tous les individus de la même espèce; les régions cérébrales homologues des autres espèces possèdent les mêmes fonctions (en tenant compte toujours du développement morphologique variable de ces régions). Théoriquement, les infractions à cette loi ne sont pas admissibles. Dans la pratique, les différences observées ne doivent pas être interprétées

comme des exceptions à la loi; il faut supposer que les lésions déterminant ces phénomènes divergents n'ont pas intéressé des points du cerveau absolument homonymes, ce qu'expliquent assez les anomalies morphologiques si communes des sillons et des circonvolutions.

Puisque les phénomènes de déficit consécutifs à l'ablation d'une même région du cerveau doivent être *constants*, tandis que les effets collatéraux des lésions sont variables, on possède un critérium pour distinguer les premiers des seconds : il suffit donc de comparer les effets *positifs* chez les animaux de la même espèce, opérés dans les mêmes conditions.

III. *Critère des effets positifs de destruction des parties hétéronomes du cerveau.* — Le principe des localisations cérébrales postule que des phénomènes de déficit identiques apparaissent après la destruction de parties identiques du cerveau. Le même principe exige donc que des phénomènes de déficit différents se montrent après la destruction des parties différentes du cerveau.

IV. *Critère des effets négatifs et positifs d'extirpations cérébrales successives pratiquées sur le même animal.* — La comparaison des effets de lésions destructives répétées sur des points symétriques des deux hémisphères établit, d'une manière décisive, la réalité des suppléances cérébrales. Une extirpation pratiquée sur une région déterminée de l'hémisphère gauche, amène à droite un trouble de l'audition; ce trouble s'amende peu à peu et, autant que nous pouvons en juger, finit par disparaître. Il est bien vraisemblable que c'est là l'effet d'une suppléance fonctionnelle. Mais on pour-

rait aussi expliquer ce fait par la disparition progressive des phénomènes collatéraux ou d'arrêt, qui se manifestent, comme les phénomènes de déficit, du côté opposé à la lésion. L'extirpation de la zone cérébrale symétrique droite élucidera la question. Cette seconde opération est suivie non seulement d'un trouble de l'audition à gauche, mais de la réapparition de l'ancien trouble de même nature à droite. « Voilà une preuve irréfutable que l'amendement des désordres qui existaient à droite a eu lieu par le fait d'une véritable suppléance, et que celle-ci était due à la zone corticale de l'hémisphère droit. » Qu'ont à répondre à cette argumentation, s'écrie Luciani, [Goltz] et Munk, qui, opposés en tout le reste, s'accordent du moins pour exclure toute idée de suppléance dans l'interprétation des phénomènes<sup>1</sup> ?

V. *Critère des plus petites extirpations cérébrales nécessaires et suffisantes pour obtenir des phénomènes déterminés de déficit au maximum.* — Pour déterminer exactement les limites d'un centre fonctionnel quelconque, on doit s'efforcer de produire la moindre destruction possible de l'écorce. Si cette partie du cerveau, extirpée sur les deux hémisphères, embrasse réellement la sphère d'une fonction donnée, vision, audition, etc. — comme la suppléance

<sup>1</sup> Voy. la note de la page 250-251, où Luciani témoigne qu'il avait cru à tort que Goltz, comme Munk, niait toute suppléance des phénomènes de déficit. Luciani et Tamburini ont commencé par nier eux-mêmes toute suppléance fonctionnelle des phénomènes de paralysie par les aires circonvoisines (Carville et Duret), par les régions symétriques de l'hémisphère opposé (Soltmann), etc. *Jacet anguis in herba*. Sous l'hypothèse des suppléances se cachait une conception qui, suivant les auteurs italiens, était la négation même de la doctrine des localisations cérébrales. Nous verrons plus loin quelle hypothèse ils y substituaient. *Sui centri psico-motori corticali*. Riv. sperim. di fren., IV, 1878, 271 et concl. X.

est alors impossible, les phénomènes de déficit qui en résultent persisteront et représenteront le maximum (le minimum, suivant ce qui a été dit plus haut) des désordres appréciables à un moment quelconque du temps postérieur à l'opération.

Dès ces prolégomènes, il est expressément noté que, par phénomènes de déficit au maximum d'une fonction de l'écorce cérébrale, de la vue ou de l'ouïe, par exemple, Luciani n'entend pas ce que Munk appelle cécité ou surdité absolues (corticales). « Nous n'avons pas encore, dit-il, une connaissance suffisante des fonctions de toute l'écorce cérébrale; nous ne pouvons les distinguer nettement de celles qui appartiennent aux ganglions sous-corticaux (corps striés et couches optiques). D'après les faits acquis jusqu'ici à la science, il est assez vraisemblable que le complexe des fonctions du cerveau chez les différentes espèces d'animaux n'est pas réparti de la même manière entre l'écorce et les ganglions sous-corticaux, de sorte que les phénomènes de déficit au maximum de la vue ou de l'audition par lésion corticale, sont plus ou moins accusés, selon les animaux mis en expérience. Pour décider si, dans un cas donné, tels désordres de la vue ou de l'ouïe représentent bien le degré le plus élevé de déficit cortical de ces phénomènes, on doit donc recourir aux résultats obtenus dans d'autres cas d'extirpations plus étendues de l'écorce, ou appliquer le critère précédent des effets d'extirpations successives. » Si le déficit de la vue ou de l'ouïe n'augmente pas avec des extirpations de l'écorce plus considérables, cela signifie que le phénomène de déficit obtenu est vraisemblablement le maximum de ce qu'il

est possible de réaliser par la destruction de cette partie de l'écorce cérébrale.

De même en clinique. Les mêmes lois doivent diriger le savant dans l'étude des lésions plus ou moins circonscrites ou diffuses du cerveau humain. Mais la théorie scientifique des localisations cérébrales chez l'homme ne saurait être uniquement édifiée sur les données de l'observation clinique. Seppilli, qui paraît prendre ici la parole à son tour, s'exprime sur ce point avec la plus grande netteté. « Dans les expériences sur les chiens et sur les singes, dit-il, — abstraction faite de leur valeur propre, — l'essentiel est la clarté qu'elles répandent sur la nature et les fonctions du cerveau humain en ouvrant les yeux du clinicien sur les troubles partiels de cet organe. Nier que les faits généraux acquis par l'expérimentation sur les animaux supérieurs, sur les singes en particulier, ne soient applicables à la physiologie et à la pathologie de l'homme, serait nier le principe fondamental sur lequel repose toute la biologie moderne... L'importance des observations cliniques n'est pas diminuée pour cela. Elles ne sont pas seulement indispensables pour établir jusqu'à quel point la localisation des fonctions cérébrales diffère chez l'homme de celle des autres animaux supérieurs : elles servent à éclairer le côté subjectif des phénomènes observés chez les animaux, et donnent un plus solide fondement à leur interprétation. »

Seppilli, écrivain délicat et fin, et dont les idées ont un tour philosophique, a retrouvé plus d'une fois cette verve. Le sujet qui l'inspire ici était bien fait pour l'exalter, car, on l'a deviné, il s'agit du professeur



Charcot et de ses doctrines. *Si canimus sylvas, sylvæ sint consule dignæ.*

Tout en reconnaissant les immenses services rendus par l'expérimentation physiologique, Charcot et Pitres ont revendiqué, on le sait, pour les recherches cliniques, une sorte d'autonomie. « Les études pathologiques bien dirigées ont une valeur scientifique tout aussi grande que les études expérimentales. Elles n'ont pas besoin d'être tenues en tutelle. Elles doivent seules intervenir dans la discussion et la solution de certains problèmes, et, particulièrement dans le cas qui nous occupe, elles peuvent seules fournir des données précises pour la détermination de la topographie fonctionnelle du cerveau de l'homme<sup>1</sup>. »

Il suffit de relire tout entière cette page magistrale pour défendre les auteurs français du reproche qu'on leur fait d'avoir voulu, dans le pays de Claude Bernard, élever on ne sait quelles murailles de la Chine entre les différentes provinces de la biologie, entre la physiologie expérimentale et la physiologie pathologique du cerveau. Il est évident pour tout le monde qu'entre les diverses sciences de la vie, comme le dit très bien Seppilli, il n'existe point de rapports de subordination absolue; il n'existe que des rapports de coordination. Charcot et Pitres ont simplement protesté contre les « prétentions de certains physiologistes » qui réclament précisément pour leur science une autonomie absolue, et dont les généralisations imprudentes ont été la source d'erreurs presque séculaires dans la physiologie et la pathologie cérébrales.

<sup>1</sup> J.-M. Charcot et A. Pitres. *Etude critique et clinique des localisations motrices* Paris, 1883, p. 3.

« Tout le monde sait, disent ces auteurs, comment Flourens et Magendie ont été induits en erreur pour avoir étendu à tous les animaux supérieurs les résultats d'expériences pratiquées sur des pigeons, des poules et des lapins. »

Il ne reste donc rien de cette lutte courtoise entre savants également épris de leur science. Elle était née, chez les auteurs italiens, d'une pure apparence, qui est maintenant dissipée.

Voyons comment Seppilli juge applicables aux cas cliniques des lésions localisées du cerveau humain les règles posées par Luciani pour arriver, au moyen de l'expérimentation sur les animaux, à déterminer la nature et le siège des fonctions cérébrales. Exner, Charcot et Pitres ont naturellement une grande part dans l'élaboration et la constitution de ces lois.

I. *Critère des effets négatifs.* — Il ne s'applique pas sans restriction aux cas cliniques. On connaît la *méthode des cas négatifs* d'Exner. Pour déterminer l'aire d'un centre cortical, la sphère d'une fonction donnée, par exemple du mouvement volontaire d'un membre, il réunit tous les cas de lésions cérébrales dans lesquels la motilité de ce membre était demeurée intacte. Puis il reporte sur un schéma du cerveau toutes les lésions révélées dans ces cas par l'autopsie. Ce qui ressort d'un tel graphique, c'est qu'au milieu des différents centres corticaux plus ou moins chargés et remplis, le centre du membre considéré reste en blanc. Ce centre coïncide donc avec le centre cherché ; tous les autres demeurent en dehors. Les résultats fondés sur cette méthode, quoique très importants pour la médecine, paraissent trop vagues et incom-

plets aux auteurs italiens pour la topographié fonctionnelle de l'écorce. Car, encore que le centre cherché occupe bien l'aire corticale laissée en blanc, il est de tous points probable qu'il ne s'étend pas à ce territoire entier, mais à une partie seulement. Telle est la principale critique, faite ici du point de vue physiologique. Les auteurs italiens estiment que, si l'on voulait procéder avec une rigueur vraiment scientifique (mais il faudrait un temps très long pour rassembler assez de cas cliniques de cette nature), on devrait s'en tenir aux cas très rares d'hémorragies récentes en foyer : elles se produisent subitement, elles sont nettement limitées, enfin leurs effets sur les différents sens et sur les mouvements volontaires peuvent être étudiés avec soin pendant la vie.

II. *Critère des effets positifs.* — Seppilli subdivise en trois ce critérium, selon qu'il s'agit des effets des lésions cérébrales *homonymes*, *non homonymes*, *successives*, uni ou bilatérales, asymétriques ou symétriques, le dernier caractère, celui des lésions successives, n'ayant guère d'application en clinique. Une nouvelle critique d'Exner et de sa *méthode des cas positifs*, sur laquelle repose surtout la doctrine des *centres absolus* et des *centres relatifs* du professeur de Vienne, reproduit en partie, en les citant, les objections de Charcot et de Pitres.

Procédant à l'inverse, pour arriver à déterminer un centre cortical, Exner réunit les observations cliniques dans lesquelles la fonction du centre cherché est altérée, puis il reporte et superpose sur un schéma les lésions révélées par l'autopsie, de manière à faire ressortir, grâce à l'intensité différente des teintes plus

ou moins foncées, les régions les plus fréquemment lésées. A l'aide de cet artifice chromographique, une zone corticale assez étendue se détache des régions environnantes restées intactes : c'est dans cette zone qu'est le centre cherché, ou plus exactement dans l'aire centrale de cette zone. Là est le *centre absolu* de la fonction corticale considérée ; son *centre relatif*, beaucoup plus étendu, rayonne au loin, constitué d'éléments nerveux de même nature, mais en proportion progressivement décroissante. La destruction d'un centre relatif peut produire quelquefois, s'il s'agit d'un centre moteur par exemple, la parésie ou la paralysie du groupe musculaire correspondant : la destruction du centre absolu doit la produire presque sûrement.

Certes, c'est bien dans ces aires corticales que les fonctions respectives doivent être localisées. Mais ces aires sont trop étendues, plus étendues encore que celles qu'avait déterminées la méthode des cas négatifs. « Un simple examen des planches de l'ouvrage de M. Exner montre que les centres déterminés par la méthode des faits positifs sont toujours bien plus étendus, beaucoup plus diffus que les mêmes centres déterminés par la méthode des faits négatifs : cela prouve évidemment que les méthodes manquent de précision ou que l'une d'elles est moins précise que l'autre. La plus défectueuse est évidemment celle des faits positifs<sup>1</sup>. »

Enfin, comme le font remarquer les auteurs français et les auteurs italiens dont nous parlons, les

<sup>1</sup> Charcot et Piltres, *Etude critique et clinique de la doctrine des localisations motrices*, p. 53, 55, f., p. 26.

167 observations cliniques dont s'est servi Exner pour construire ses diagrammes ne sont pas comparables entre elles. Les centres absolus d'Exner répondent bien à l'idée de centres fonctionnellement localisés, distincts, isolables : malheureusement, entre les confins de ces centres et ceux des centres relatifs, il n'y a point de délimitation possible, et tout essai de localisation véritable demeurerait arbitraire.

Ce n'est pas le lieu d'insister sur les défauts ou les avantages des méthodes d'Exner pour la détermination des différents centres fonctionnels de l'écorce cérébrale. Nous aurons le loisir de la faire quand nous exposerons sur ce sujet les doctrines de l'Ecole de Vienne. Mais nous ne pouvons nous empêcher de trouver bien sévères les critiques qui viennent d'être présentées, moins celles de Charcot et de Pitres cependant, que celles de Luciani et de Seppilli. Les localisateurs français, en considérant comme erronée, avec la méthode qui l'a produite, la topographie des centres moteurs corticaux d'Exner, sont au moins d'accord avec eux-mêmes : ils enseignent, en effet, en se fondant surtout sur l'étude des monoplégies pures et des lésions qui les déterminent, que les centres fonctionnels de la motilité volontaire occupent, dans le cerveau, des points différents, qu'ils se juxtaposent sans se confondre, bref, qu'il y a un certain nombre d'organes moteurs *isolables*. Ils ajoutent, il est vrai, qu'en cherchant à circonscrire les divers centres moteurs de l'écorce, « on ne saurait prétendre à une précision géométrique » (1878-79) ; qu'il est probable qu'entre ces différents centres, « il n'y a pas de limites brusquement tranchées », et qu'il est possible que

« les centres voisins se confondent au niveau de leurs bords, qu'ils se pénètrent réciproquement ».

Mais, dans un concile de localisateurs, s'il était permis d'un rêver un, Charcot et Pitres siègeraient entre Ferrier et Munk, tandis que Luciani et Seppilli devraient prendre place précisément entre Exner et Goltz ! On verra par la suite de ce travail que ces auteurs italiens pèchent par le même défaut que Exner, si défaut il y a : eux aussi sont des latitudinaires en matière de localisation cérébrale, et l'extension qu'ils accordent à leurs zones corticales sensorielles et sensitivo-motrices, qui se continuent insensiblement entre elles et « s'engrènent » sans délimitation nette, rappelle tout à fait les vagues confins des centres relatifs d'Exner. Aussi, dans un récent travail sur les *Derniers résultats de l'étude des localisations cérébrales*, publié dans la *Wiener medizinische Wochenschrift* (1886)<sup>1</sup>, Exner s'est-il borné à remarquer que, quoiqu'ils le combattent, Charcot et Pitres se sont plutôt rapprochés qu'éloignés de lui dans leur dernier Mémoire (1883), — tandis qu'il traite Luciani et Seppilli avec une ironie des plus légères : « Comparez, dit-il, mon schéma avec celui de Luciani et de Seppilli, qui m'attaquent, et, d'un coup d'œil, vous verrez qu'il n'existe au fond aucune différence entre nous. » Puis, après une réfutation des objections qu'ont soulevées contre sa méthode ces auteurs italiens, Exner ajoute : « Mais eux-mêmes, ils ont encore emprunté à quelques cas cliniques et aux autopsies de ces cas, leurs résultats

<sup>1</sup> Nos 49-58. *Ueber neuere Forschungsergebnisse die Localisation in der Hirnrinde betreffend.*

sur les localisations qui se rapportent à l'homme. Ils citent, comme on l'a déjà fait mille fois, un certain nombre de cas où il existait tel symptôme et où telle région de l'écorce cérébrale se trouvait lésée, quoique j'aie montré en son temps que c'est là une méthode qui mène aux résultats les plus erronés. Pour faire voir combien cette méthode est peu sûre, je me suis autrefois amusé — bien que personne n'ait jamais prétendu que le centre moteur du bras fût dans le gyrus angulaire, — à réunir vingt et un cas dans lesquels cette circonvolution était lésée et où il existait des troubles de la motilité du membre supérieur du côté opposé à la lésion. On peut, si l'on est diligent, rassembler une vingtaine de cas cliniques pour prouver que le centre moteur du bras siège dans le lobe frontal, etc. On peut ainsi tout prouver. J'estime qu'on possède aujourd'hui de meilleures méthodes pour étudier ces choses, et que là où il y en a une autre à appliquer, on devrait laisser reposer l'ancienne. »

III. *Critère des lésions minima avec phénomènes de déficit au maximum.* — Théoriquement, on devrait attendre de ce critère une délimitation plus exacte des diverses sphères fonctionnelles de l'écorce cérébrale. C'est sur ce critère, Luciani et Seppilli le rappellent, que Charcot et Pitres ont fondé leur doctrine des centres moteurs de l'écorce. « Pour déterminer la topographie d'un centre moteur cortical, ... il vaut mieux rechercher et comparer, sur le plus grand nombre possible d'observations régulières, le siège et l'extension des lésions minima, qui ont produit la paralysie permanente des parties dont on veut déter-

miner les centres corticaux <sup>1</sup>. » Les conditions requises pour l'application légitime du critère, telles qu'elles sont nettement indiquées dans ces paroles, sont ainsi énumérées par Luciani et Seppilli : 1° Les observations sur lesquelles porte la comparaison doivent, pour être *régulières*, se rapporter à des cas cliniques comparables entre eux à tous égards ; 2° les lésions rencontrées doivent occuper la même région de l'écorce, être superposables au moins en partie, pour pouvoir déterminer le territoire de la lésion *minima*, commun à tous les cas particuliers et représentant le centre de la fonction cherchée ; 3° enfin, il est nécessaire de connaître exactement, dans chaque cas particulier, le cours entier de la maladie, et de savoir si celle-ci a été d'assez longue durée pour qu'on soit certain que la paralysie ou la perte absolue de la fonction du centre considéré était vraiment *permanente*, qu'elle ne dépendait pas de phénomènes *collatéraux*, que toute compensation ou *suppléance* était impossible, et qu'elle n'était point la suite de *dégénération secondaires*.

Les cas cliniques de Charcot et de Pitres remplissent-ils ces conditions ? Les monoplégies pures d'origine corticale n'ont-elles point la valeur que ces auteurs leur attribuent dans ces paroles mémorables : « En comparant entre elles un nombre suffisant d'observations de ce genre, on doit arriver à déterminer sur le cerveau de l'homme la topographie des centres moteurs corticaux avec autant de précision que cela pourrait être fait sur les animaux par la méthode des

<sup>1</sup> Charcot et Pitres, *Études critiques et cliniques de la doctrine*, p. 55.



vivisections. » Au dire de Luciani et de Seppilli, les cas de monoplégies faciales (et linguales), brachiales et crurales rassemblés par les auteurs français n'auraient point cette portée, c'est-à-dire qu'ils ne répondraient pas à tout ce que postule le critère des lésions minima avec phénomènes de déficit au maximum. D'abord ils ne seraient pas toujours comparables entre eux ; la terminaison fatale est survenue souvent après peu de jours ; la marche de l'affection a été souvent obscure ; tout enfin conduirait à admettre que la perte des fonctions motrices volontaires n'a atteint le degré de paralysie observé que par une complication des phénomènes collatéraux. Bref, la tentative d'édifier une doctrine physiologique des centres moteurs de l'écorce sur le critère des lésions minima soulèverait les mêmes objections que le critère des cas négatifs et positifs d'Exner. Avec les méthodes d'Exner, les sphères fonctionnelles sont trop étendues, avec la méthode de Charcot elles sont trop étroites. Il résulte de tout cela, que, pour la détermination, au moins approximative, de ces centres, les observations cliniques auraient moins de valeur que les expériences physiologiques sur le cerveau du singe.

Les études cliniques ont toutefois une importance capitale pour l'interprétation des phénomènes subjectifs qui accompagnent, chez les animaux, les lésions de l'écorce cérébrale. En outre, les maladies du cerveau sont souvent des merveilles d'analyse, qui disjoint et isolent les différents éléments physiologiques d'une fonction. L'observation exclusive des animaux en expérience est incapable de révéler de pareils faits au physiologiste : il lui faut l'aide et l'appui

du clinicien. Il est difficile de reconnaître chez l'animal la cécité absolue, plus difficile de distinguer l'hémianopsie de l'hémiamblyopie. Les différentes formes de cécité chromatique ont échappé jusqu'ici à l'observation des animaux. Certains troubles de la vision que Goltz avait considérés comme des lésions du sens des couleurs et du sens de l'espace, ont été rapportés par Munk, et avec raison, à la cécité psychique, état dans lequel, on le sait, l'animal continue à voir sans pouvoir reconnaître ce qu'il voit. « Or ces troubles de la vision seraient demeurés obscurs et de signification incertaine, si la clinique n'avait mis en relief, et surtout Kussmaul, les cas de cécité verbale, où un individu voit parfaitement les lettres et les mots sans pouvoir les lire ni les comprendre. » De même pour ces troubles de l'ouïe, observés chez les animaux, que Munk a décrits sous le nom de surdité psychique, et qui permettent seuls de bien interpréter les cas cliniques d'aphasie sensorielle (Wernicke) ou de surdité verbale (Kussmaul).

Ce qui caractérise la méthode dont nous venons d'exposer les principes, et qui seule a paru capable de mener au but entrevu, c'est un scepticisme profond, raffiné, et comme résigné d'avance, uni à un ardent besoin de foi scientifique, à une large intelligence des opinions et des systèmes opposés, au désir de concilier dans une synthèse supérieure les théories adverses et contraires. Chez ces critiques, d'une si forte érudition, d'un esprit si délié, on devine des apôtres, mais qui ne sont jamais dupes de leurs passions, et demeurent toujours froids et lucides. Ils savent les faits; ils possèdent une méthode, et ne se font point

d'illusion sur la part d'erreur et de vérité de leur œuvre. C'est que ces savants sont des artistes, comme l'ont été tous les physiologistes et tous les cliniciens de marque : ils sont supérieurs à leur œuvre. L'étude des fonctions sensorielles et celle des fonctions sensitivo-motrices, que nous allons maintenant aborder, feront mieux comprendre et le caractère de ce scepticisme, et cette tendance à présenter des solutions provisoires, éclectiques, dont on connaît la fragilité. Aussi bien, dans l'état actuel de nos connaissances, il ne s'agit pas de conclure, mais d'indiquer avec réserve les directions de l'investigation scientifique et de faire pressentir la nature et la portée des solutions possibles.

(A suivre.)

---

## PATHOLOGIE NERVEUSE

---

### CONTRIBUTION A L'ÉTUDE DE L'ÉTIOLOGIE DU TABES<sup>1</sup>;

Par le Dr L. MINOR,

Privat-docent à l'Université de Moscou.

Quant à ce qui se rapporte au troisième point, c'est-à-dire à la fréquence de ces maladies chez les Juifs, il semble à première vue que la statistique de M. le Dr Korsakoff parle contre les conclusions que nous avons tirées de notre statistique et de celle de M. le professeur Kojewnitkoff puisque, quoique ce chiffre de 3 cas

<sup>1</sup> Voy. *Arch. de Neurologie*, n° 50, p. 183.

de tabes et de 1 cas de paralysie chez des Juifs pendant 3 ans soit sensiblement inférieur à la somme de 130 cas de tabes et de paralysie chez des Russes, ces 4 malades sont pris sur 89 Juifs seulement, ce qui fait un pour cent relativement assez élevé.

Mais cette donnée perd son importance, en premier lieu, parce que la comparaison des résultats obtenus sur un chiffre de 2521 cas et de celui obtenu sur un chiffre de 89 cas ne peut être juste à cause de la dissemblance par trop grande des chiffres pris en considération; mais le plus important c'est que l'un des 3 malades de M. le Dr Korsakoff figure déjà dans une statistique; c'est donc un malade commun aux deux statistiques; de plus, le seul malade atteint de paralysie que nous présente la statistique de M. Korsakoff, figure aussi comme un des 2 cas de la mienne. Par conséquent, il est plus exact de prendre en considération la somme réunie des malades du Dr Korsakoff et des miens, et la somme des cas de tabes et de paralysie inscrits dans ces deux statistiques.

Cependant nous pensons qu'il est encore plus exact de faire notre compte d'après les trois statistiques réunies, nous aurons alors les résultats suivants :

Sur 4.700 Russes, il y avait 137 cas de tabes, soit 2,9 p. 100 ;

Sur 696 Juifs, il y avait 6 cas de tabes, soit 0,8 p. 100.

Sur 4.700 Russes il y avait 124 cas de paralysie, soit 2,6 p. 100.

Sur 696 Juifs, il y avait 6 cas de paralysie, soit 0,8 p. 100.

Mais ici, en ce qui concerne le tabes chez les Juifs, j'ai mis en ligne de compte, mes deux cas et tous les 4 cas observés par M. le Dr Korsakoff; si je prends en considération le fait qu'il y avait des cas communs et si j'exclus un cas très douteux de tabes, il y aura en

tout 3 cas de tabes, soit 4 p. 400. De même pour les cas de paralysie chez les Juifs, j'ai pris le plus grand chiffre, car sur les 3 cas de M. le professeur Kojewnikoff, un est inscrit au nombre des 2 cas de ma statistique (malade B); ce même cas est le seul qui se trouve dans la statistique de M. le Dr Korsakoff.

En résumant de cette manière les résultats fournis par ces trois statistiques, nous trouvons une nouvelle confirmation de notre statistique, c'est-à-dire que le tabes et la paralysie progressive se rencontrent aussi souvent l'une que l'autre, et chez les Russes de 4 à 5 fois plus fréquemment que chez les Juifs. Ce qui prouve que ce rapport de 1 : 4 est vraiment trop minime, c'est que le professeur Kojewnikoff n'a pas eu un seul de ces tabes sur plus de 300 Juifs atteints de maladies nerveuses; quant à la paralysie, nous jugeons d'après les renseignements que nous a gracieusement fournis M. le Dr Butzke, médecin en chef de l'hôpital de Préobrajensky, à Moscou, hôpital d'aliénés, renseignements pour lesquels je le remercie sincèrement. M. le Dr Butzke m'a donné le droit de communiquer que, pendant toute la durée de son service dans cet hôpital (temps très considérable), il a eu à soigner un grand nombre de Juifs, mais qu'il ne peut indiquer *qu'un seul* cas de Juif atteint de paralysie, malade qui se trouve encore actuellement dans cet hospice. Mais il se trouve que ce patient (M. J...), est le second de mes deux paralytiques; par conséquent, il n'augmente pas le nombre de Juifs paralytiques indiqué plus haut. En admettant même que le très honoré M. Butzke puisse avoir oublié, en me communiquant ce renseignement, un ou deux cas de Juifs atteints de para-

lysie, malades qui peuvent s'être trouvés à l'hôpital, mais dont le souvenir lui échappe, nous avons cependant, en nous basant sur cette communication, pleinement le droit d'assurer que dans le nombre considérable de Juifs atteints de maladies mentales, les paralytiques ne sont qu'une rare exception.

Il est à regretter que, par inadvertance de notre part, il n'ait pas été dit dans les statistiques de M. le professeur Kojewnikoff et de M. le Dr Korsakoff, combien de malades, Russes ou Juifs, atteints d'affections nerveuses, avaient été anciennement infectés de la syphilis, nous sommes néanmoins persuadé que, sous ce rapport aussi, nos données auraient été d'accord et que dans l'anamnèse des Russes, il se serait trouvé plus de cas de syphilis que dans l'anamnèse des Juifs.

Il me reste aussi à relever le fait que chez les Juifs atteints de paralysie et de tabes, la syphilis dans l'anamnèse est relevée dans une proportion beaucoup plus considérable que chez les Russes; chez ces derniers, d'après les statistiques de MM. Kojewnikoff et Korsakoff, par exemple, la syphilis se retrouve dans 60 à p. 100 des cas; chez les Juifs ce pour-cent est plus considérable; ainsi, outre les 2 cas de Juives atteintes de tabes qui sont décrites dans ma statistique, j'ai eu encore 3 cas de tabes chez des Juifs. *Ces cinq malades* avaient eu indubitablement la syphilis. Dans la statistique de M. le professeur Kojewnikoff, il n'y a pas un seul cas; dans celle du Dr Korsakoff, il y en a 4; si l'on en exclut une malade qui se trouve déjà dans ma statistique, nous aurons 3 cas de Juifs atteints, dont 2 ayant eu la syphilis. Donc, sur les 8 cas de Juifs frappés de tabes que je connais, 7 avaient eu pour sûr

la syphilis, ce qui donne plus de 87 p. 100 et concorde avec les résultats découlant de ma statistique de cas de tabes chez les femmes.

Depuis que je pratique, j'ai en 3 cas certains de Juifs atteints de paralysie et 2 cas de probables. Ces cinq cas avaient eu la syphilis. Eu égard aux coïncidences que nous avons relevées plus haut, nous ne pouvons y joindre qu'un seul cas pris dans la statistique de M. le professeur Kojewnikoff. Par conséquent je connais 4 cas de Juifs atteints pour sûr de paralysie et dans ce nombre, 3 avaient eu la syphilis, ce qui donne 75 p. 100; en y joignant encore 2 cas probables de paralysie progressive, nous aurons 5 malades atteints de syphilis sur 6, ce qui donne 83 p. 100.

Le fait que la proportion des cas de syphilis chez les Juifs est plus grande que celle que nous avons relevée chez les Russes s'explique parce que l'anamnèse chez les Juifs est beaucoup plus exacte et plus facile à rétablir que chez les Russes. Comme le prouvent les observations, il arrive souvent que ces derniers ne connaissent pas bien leur passé et même cherchent parfois à cacher l'existence antérieure de la syphilis, tandis qu'au contraire les Juifs ayant eu la syphilis l'avouent en général franchement au médecin.

M. Charcot et ses élèves, dans la question de la réunion des données relatives à l'hérédité, ont déjà suffisamment relevé le fait que, dans la composition de l'anamnèse, l'attention et la volonté du malade jouent un grand rôle; maint malade qui, au premier interrogatoire, avait déclaré que toute sa parenté était en parfaite santé, est en réalité fils de parents atteints d'affections nerveuses et proche parent d'hystériques,

et de diabétiques, etc. En ce qui concerne la question que nous traitons, cela se voit par la comparaison des données fournies par les sujets appartenant à la clientèle privée, malades qui sont en général plus intelligents et plus francs, avec les données relevées par les statistiques d'hôpital; tandis que chez *tous* les malades tabétiques appartenant à ma clientèle privée, la syphilis est notée dans l'anamnèse de 90 à 100 p. 100 des cas, la syphilis n'est relatée que dans 72 p. 100 des cas de tabes soignés par moi à l'hôpital (Compte rendu de la section des maladies nerveuses, hôpital de la Yansa, pour 1887).

Il est indubitable que cette différence provient en partie de l'ignorance dans laquelle les malades se trouvent de leur passé; mais elle est causée le plus fréquemment par le désir que le patient éprouve de cacher sa maladie. Tous les médecins ont vu de ces cas dans lesquels des affections nerveuses anatomiques, la myélite, par exemple, ont été soulagées et ont même totalement disparu, grâce au traitement par le mercure et cela quoique les malades niasent opiniâtement avoir eu la syphilis. Il n'y a pas encore deux mois que nous avons renvoyé de notre hôpital, après guérison, un malade qui y était entré avec une paraplégie inférieure et qui niait avec entêtement toute infection syphilitique quoiqu'il eût encore sur la face des traces évidentes de la syphilis cutanée et une cicatrice caractéristique au prépuce. Ce n'est qu'après un rétablissement très rapide au moyen de frictions mercurielles que je lui avais prescrites que le malade avoua avoir eu la syphilis, ajoutant qu'il voulait à tout prix le cacher, parce qu'il n'était



marié que depuis quelques semaines et qu'il craignait que sa femme n'apprît sa maladie par d'autres malades.

Ainsi l'opinion qui s'affermirait de jour en jour chez les médecins que la principale cause du développement du tabes et de la paralysie progressive est, dans la très grande majorité des cas, la syphilis, trouve une preuve nouvelle et à notre avis de grand poids, dans la statistique du tabes chez la race la plus sujette aux maladies nerveuses, mais par contre, la moins sujette à la syphilis.

*Si le développement du tabes et de la paralysie progressive était soumis aux mêmes lois que celui de l'hystérie, de la névrasthénie et de quelques psychoses, c'est précisément chez les Juifs que nous trouverions le maximum des cas de tabes et de paralysie et cependant les faits prouvent tout le contraire. C'est pourquoi nous devons croire que la condition fondamentale pour le développement du tabes et de la paralysie progressive n'est pas une tendance innée aux affections nerveuses et mentales, mais la syphilis.* Quant à l'influence d'autres causes agissant en même temps et déterminant chez un malade l'apparition de l'hémiplégie, chez un autre l'apparition du tabes, chez un troisième de la paralysie progressive, ceci, c'est une question tout à fait à part.

II. — ATAXIE PROGRESSIVE ET AUTRES SYMPTÔMES TABÉTIQUES, OBSERVÉS CHEZ UN OUVRIER ATTEINT DE SATURNISME CHRONIQUE.

Si le tabes est la suite d'une infection syphilitique antérieure, la question suivante se pose : cette cause

existe-t-elle seulement dans la très grande majorité des cas, comme cela se voit pour le moment dans les statistiques, ou bien se retrouve-t-elle dans tous les cas de tabes?

On peut sans doute supposer que, même dans les cas où la syphilis n'est pas relevée ou même est formellement niée, cette maladie a cependant existé, mais qu'elle a passé inaperçue aux yeux du malade et des médecins; mais comme nous n'avons aucune preuve positive en faveur de cette hypothèse et que nous voulons rester sur le terrain des faits, nous devons pour le moment admettre qu'il y a des cas de tabes dans l'anamnèse desquels ne se retrouve vraiment pas la syphilis. Si nous admettons l'existence de cas semblables, nous devons rechercher pour eux aussi une cause étiologique vraisemblable et, si nous en trouvons une, il sera possible de faire une comparaison entre l'action de cette cause et celle de la syphilis comme cause du développement du tabes vulgaire.

En discutant la question du mode d'action de la syphilis causant dans l'avenir le tabes, nous nous sommes rallié, le 8 décembre 1886, dans une séance de la Société psycho-médicale, au mode d'explication formulé par M. Strumpell au mois de novembre de la même année, dans son article : « Einige Bewegungen ueber der Zusammenhang zwischen Tabes und Syphilis » (*Neurol. Centralblatt*). Déjà alors, nous avons émis l'avis qu'il est possible de regarder le tabes comme une affection nerveuse post-syphilitique, analogue aux paralysies et ataxies post-fébriles, post-diphthéritiques, etc., et nous avons démontré de notre côté une série de faits confirmant cette manière de voir.

Mais nous sommes loin de confondre des hypothèses avec des faits indiscutables, c'est pourquoi nous pensons qu'il convient d'examiner avec une attention extrême les cas qui, semble-t-il, parlent en faveur de ce point de vue. Aussi, tout en présentant à l'attention du lecteur un sujet que j'observe actuellement, me hâte-je de dire que je suis loin de le présenter comme un cas indiscutable de tabes; je suis également loin de soutenir qu'il provient d'une intoxication métallique; je ne le cite que parce que je trouve que c'est un cas qui peut être utile pour la discussion de l'étiologie du tabes.

Mathieu Iwanoff, trente-deux ans, célibataire. On ne peut relever aucun signe d'hérédité. Buvait, parfois même avec abus. Le malade sait lire et écrire, est intelligent et sensé, par conséquent, il y a lieu d'ajouter foi à la catégorique déclaration faite par lui qu'il n'a jamais eu ni la syphilis, ni aucune autre affection vénérienne. Un examen minutieux fait sur tout le corps et en particulier sur les organes génitaux dans le but de s'assurer s'il n'existait pas quelque cicatrice, enflure des glandes ou des taches pigmentaires, a donné un résultat absolument négatif. De temps à autre seulement, on peut remarquer chez le malade une hyperplasie assez considérable des glandes sous-maxillaires, ce qui s'explique peut-être par le fait que le malade a beaucoup de dents cariées. Il assure lui-même que cette hyperplasie des glandes sous-maxillaires se produisit pour la première fois à la suite d'un violent refroidissement; le malade n'a jamais eu d'éruptions, d'ulcères suspects, de rhumes opiniâtres, de maux dans la gorge, etc.

Depuis son enfance, pendant plus de vingt ans, le malade s'occupe de la fabrication de papier de plomb pour le thé et de capsules en plomb pour les bouteilles; dès le bas âge, il habitait Moscou; sept ans avant son arrivée dans notre hôpital, il alla s'établir à Odessa, où il continua le même genre de travail; il rentra à Moscou, six mois avant son admission à l'hôpital.

Pendant les huit premières années de son travail, le malade se porta toujours bien; au bout de cet intervalle de temps, se montrèrent des constipations durant jusqu'à cinq jours et des accès de coliques. Bientôt après l'apparition de ces coliques, il se leva un matin, ayant un bras paralysé; à ce qui semble, aucun refroidissement ne joua de rôle dans cette affaire; la nuit où cela arriva

I... dormit dans une chambre chaude et était de sang-froid. D'après les indications précises du malade, il s'agissait ici d'une paralysie typique du nerf radial, et, étant donnés l'intelligence et le bon sens du malade, je ne puis ne pas croire en sa déposition quand il dit que, quoique ne pouvant soulever la main, il pouvait exécuter la supination de l'avant-bras. En conséquence, il faut croire que c'était très probablement une paralysie de nerf radial avec intégrité des muscles supinateurs, autrement dit, une paralysie saturnine.

Il fut traité pour cette maladie à l'hôpital Pierre et Paul, à Moscou, et se rétablit vers le quarantième jour ; après quoi, il rentra chez son patron. Bientôt après réapparurent les coliques, si fortes qu'il était parfois obligé d'abandonner son travail pour deux ou trois jours. Il y a sept ans il partit, comme nous l'avons déjà dit, pour Odessa où il continua le même travail. Moins d'une année après, il fut de nouveau atteint de constipation et pour la première fois apparurent dans la région de la hanche et du genou droits, des douleurs très vives qui, d'après la description, étaient des douleurs fulgurantes typiques. Parfois se faisait sentir une douleur continue, térébrante, dans l'articulation même. C'est avec ces douleurs qu'il entra à l'hôpital où, à ce qu'il dit, les médecins constatèrent en lui deux maladies, du rhumatisme et une intoxication saturnine. Le traitement consista surtout en bains sulfureux ; quand, à la suite de ces bains, son état se fut un peu amélioré, il se remit de nouveau au travail, et de nouveau apparurent les constipations, les coliques et les douleurs dans les jambes (surtout dans la droite) ; à cinq reprises, il dut rester un mois dans les hôpitaux d'Odessa.

Trois ans avant son retour à Moscou, I... commença à remarquer en lui des accès d'un état fébrile, qui commençaient par un accablement, des frissons, et se terminaient par une transpiration. Ces accès duraient deux ou trois jours, quittaient pour un temps le malade, puis revenaient de nouveau. C'est pendant l'un de ces accès que le malade entra dans notre hôpital.

Dès 1885, I... avait remarqué une décroissance rapide dans les facultés génératrices, décroissance qui est actuellement arrivée à une impuissance complète.

En avril 1886, au retour du malade à Moscou, les coliques et les constipations s'aggravèrent de nouveau et pendant quelque temps il y eut une certaine enflure (la peau était rouge) dans la région de l'articulation tibio-tarsienne. Cependant, I... continua à travailler et, pendant tout l'été, il se sentit relativement assez bien.

En août 1886, le malade passant le soir dans la cour obscure de la fabrique remarque qu'il titubait souvent ; puis, il commença à

tomber dans l'obscurité. En octobre, il tomba dans un état fébrile (à ce qui semble, accès de fièvre intermittente) et après cela, les troubles dans la marche devinrent si violents qu'il ne put plus travailler et qu'il entra le 20 octobre 1886, à l'hôpital de la Jansa, section des maladies nerveuses, à Moscou; il s'y trouve encore actuellement.

ÉTAT ACTUEL. — Le malade est de taille moyenne, maigre, mais pas trop cependant; son visage est d'une teinte pâle, jaunâtre, cachectique, un peu bouffi, gonflé.

I... a bon appétit, mais il se plaint d'une douleur et d'un poids au creux de l'estomac, et de pyrosis. A l'examen, les organes internes semblent être normaux, à l'exception de la rate *qui a un peu augmenté de volume*; tous les soirs le malade se sent mal. Température, le matin, 36° 4; le soir, elle est ordinairement un peu supérieure à 37°, elle est par exemple de 37° 2. Après la prescription de la quinine, la température tombe, le matin à 36° 4 et le soir à 36° 8, et le malade se sent beaucoup mieux. Pouls de moyenne tension, 78 pulsations à la minute. *Sur les gencives se dessine très nettement un liseré plombique d'un noir bleu.*

*Examen du système nerveux.* — L'état psychique et la parole du malade sont parfaitement normaux; rien d'anormal dans les nerfs crâniens. Les mouvements des yeux dans toutes les directions s'opèrent normalement, les pupilles réagissent bien à la lumière et à la convergence. Le malade se plaint de ce que depuis cinq ans, lui était devenu difficile de travailler à la lumière (les objets se confondent); l'examen ophthalmoscopique, fait par le très honoré M. le Dr Adelheim, a démontré l'état normal des papilles des nerfs optiques et de l'acuité visuelle dans les deux yeux, avec un peu d'astigmatisme, surtout dans l'œil droit; outre cela, une héméralopie légère.

Le malade se plaint souvent de maux de tête et de vertige.

*Les mouvements dans les extrémités supérieures* sont parfaitement normaux en ce qui concerne la force; mais lorsque les yeux du malade sont fermés, on peut y remarquer une légère ataxie. Le bras droit est en général plus faible que le gauche: I... est gaucher. Aucune rigidité dans les membres supérieurs. Les mouvements passifs s'opèrent très aisément.

*Dans les extrémités inférieures*, la force est parfaitement intacte; le malade, étant couché et malgré sa faiblesse générale, peut surmonter dans toutes les directions et dans tous les mouvements les plus grands obstacles, de sorte qu'il ne peut être question non seulement de faiblesse parétique, mais même d'aucune faiblesse dans les jambes, de quelque nature que ce soit. Ajoutons que

depuis l'entrée du malade à l'hôpital, le 20 octobre 1886, jusqu'à maintenant, c'est-à-dire depuis près de deux ans, la force dans les bras et les jambes n'a absolument pas varié et que maintenant comme alors il n'y a pas la moindre parésie. J'appuie sur ce fait, parce que l'ataxie qui, comme nous allons le voir, existe chez notre malade, n'est dans aucun cas paralytique.

Lorsque l... est couché, il accomplit avec l'une et l'autre jambes les mouvements actifs par saccades, par secousses; cela se remarque surtout dans la jambe droite; quand il veut redresser sa jambe droite pliée, il ne le fait pas directement, mais avec une secousse: il étend d'abord la jambe avec effort, puis, quand le mouvement d'extension est à moitié effectué, il la redresse tout d'un coup. Quand il a les yeux fermés, il lève trop haut les jambes et les lance tantôt trop en dehors, tantôt trop en dedans. Il ne peut absolument pas poser le talon sur le genou de l'autre jambe et, même quand il a les yeux ouverts, tous ses mouvements n'atteignent pas le but qu'il se proposait.

Lorsque le malade entra à l'hôpital, il pouvait se tenir debout; quand il avait les yeux clos, il chancelait. Maintenant il se tient debout avec peine, et quand il ferme les yeux, il tombe. Sa démarche est très caractéristique: ses jambes font une quantité de mouvements superflus, se jettent de tous côtés; dans les genoux s'opère une extension trop considérable, le talon frappe le plancher à chaque pas, etc. Bref, nous avons devant nous une ataxie tabétique typique avec cours progressif. Au commencement, le malade marchait seul, à l'aide d'une canne; maintenant il ne marche que soutenu par une autre personne et, de temps à autre, que quand il est appuyé des deux côtés.

La *sensibilité* est excessivement modifiée dans presque tout le tronc depuis les deux spina scapulæ, dans les membres inférieurs jusqu'à la plante des deux pieds et, en partie, dans les extrémités supérieures. Ainsi, nous remarquons chez le malade une anesthésie prononcée du côté droit du dos sur presque toute l'omoplate jusqu'à la colonne vertébrale en dedans, la spina scapulæ en haut et presque jusqu'au milieu du ventre en bas; par devant, cette anesthésie continue en passant sous le bras presque jusqu'au manubrium sterne en haut, au téton gauche et jusqu'au milieu de l'hypocondre gauche. Toutes les autres parties du tronc sont aussi atteintes d'anesthésie, mais à un degré un peu moindre. Puis, sont frappées d'anesthésie: dans le bras droit (depuis mars 1887) les régions des nerfs cutaneus, medialis, medius, cutaneus postérieur supérieur et de tout le nerf ulnaris. La même anesthésie se fait remarquer ces derniers temps dans le bras gauche aussi. Dans les membres inférieurs, un assez grand espace à la jambe gauche est privé de sensibilité, dans les ré-

gions du nerf cutaneus lateralis à la hanche et du nerf peroneus communis à la jambe.

Passant à l'examen des différentes espèces de sensibilité, nous trouvons que la *sensibilité tactile* existe presque partout, quoique affaiblie, à l'exception des endroits que nous venons d'indiquer dans les bras et les jambes, endroits, où elle est réduite à zéro. Cet affaiblissement de la sensibilité se remarque surtout à l'examen avec le compas de Weber. Les résultats de cet examen, qui a été fait avec le plus grand soin et à plusieurs reprises, se résument dans le tableau suivant. Deux contacts ont été ressentis comme tels aux distances :

Avant-bras plus près du nerf cubital.	$\infty$	$\infty$
Front. . . . .	25 mm.	25 mm.
Pommettes, faces du nez . . . . .	22 »	16 »
Paupières . . . . .	13 »	14 »
Menton. . . . .	8 »	—
Au-dessus du biceps brachial. . . . .	160 »	90 »
Face postérieure du bras . . . . .	$\infty$	$\infty$
Avant-bras, côté palmaire . . . . .	85 »	90 »
Avant-bras, côté dorsal. . . . .	130 »	90 »
Thenar . . . . .	18 »	11 »
Hypothenar. . . . .	$\infty$	$\infty$
Pouce . . . . .	5 »	3 »
Index . . . . .	3 »	3 »
Médus . . . . .	5 »	4 »
Annulaire et auriculaire. . . . .	$\infty$	$\infty$
Dos de la main; interosseux I. . . . .	40 »	20 »
— — — — — II. . . . .	$\infty$	$\infty$

Sous la clavicule et, plus en bas, sur toute la moitié droite de la poitrine et du ventre, les cercles de sensibilité =  $\infty$ . A gauche, au-dessus de la deuxième et de la troisième côte, cercles de sensibilité = 75 mm., et plus bas sur la moitié de la poitrine et du ventre =  $\infty$ . Dans les deux jambes la distance des deux pointes du compas dépasse aussi le maximum, et dans les endroits les plus frappés d'anesthésie, le malade ne remarque pas même le contact du compas, ainsi que nous l'avons déjà dit.

On voit par cet examen que la sensibilité à la tête et dans la peau du cou jusqu'à la clavicule est normale, et que dans les autres endroits les cercles de sensibilité sont ou augmentés du double ou même égaux à  $\infty$ , comme cela se voit, par exemple, sur la face ulnaire des bras.

La *sensibilité à la douleur* est très diminuée dans les deux jambes et sur la face ulnaire des bras où la malade déclare sentir une piqûre comme un attouchement. Les piqûres ne sont pas perceptibles aux endroits les plus atteints d'anesthésie. A quelques en-

droits seulement et sans ordre, se trouvent des flots où la sensibilité est plus grande, par exemple, dans la région des nerfs saphènes, sur la face interne de la plante du pied gauche où par moments les piqûres sont ressenties comme telles. Sur la plante des pieds, les piqûres les plus profondes ne sont ressenties que comme contacts. Aucun *ralentissement dans la transmission des sensations* n'a pu être constaté dans les endroits où la piqûre faisait l'effet d'un simple contact.

Quant à la *température*, le malade la distingue à peine aux jambes, même avec un écart de 20°; le plus souvent, il ne sent absolument pas les objets chauds appliqués à cet endroit tandis qu'il sent les objets froids et peut tout de suite en indiquer la position. Dans la région des nerfs peroniers de la jambe gauche une température de 35° n'est pas ressentie comme une impression de chaud. Dans les hanches se fait par places remarquer une différence entre 28° c. et 33° c.; la température de 28° produit alors une impression de froid; dans la hanche droite, il y a même des endroits où le malade peut distinguer même la différence de 29° à 32°; mais il ne distingue nulle part une différence de 2 degrés.

La *sensation de pression* est excessivement affaiblie; dans la région des deux cristæ tibiæ, le malade ne sent pas même la plus forte pression; dans les hanches il perçoit la pression et peut même jusqu'à un certain point, en évaluer l'intensité.

Le *sens musculaire* (c'est-à-dire la faculté de se rendre compte de la position des membres) est extrêmement troublé dans les membres inférieurs.

La *localisation des sensations* est très inexacte, mais il n'est pas possible de dire que le malade ait indiqué le siège des sensations trop près du centre seulement, ou seulement trop loin du centre : il s'est trompé des deux manières. Les objets très froids lui font souvent l'impression d'une brûlure.

En général, dans ce cas comme dans la majorité des cas de tabes, les données fournies par les examens répétés de la sensibilité n'étaient pas toujours concordantes, non seulement à un intervalle de plusieurs jours, mais même à quelques heures d'intervalle; il arriva souvent que des flots, qui le matin étaient complètement privés de sensibilité, devenaient vers le soir plus sensibles, et *vice versa*. Nous devons néanmoins remarquer que ces changements étaient assez fréquents dans chaque point en particulier, mais que pourtant le caractère général de l'anesthésie reste toujours le même : dans les membres supérieurs, la face ulnaire, ainsi que les deuxième et troisième derniers doigts; dans les membres inférieurs, les jambes (du genou au pied); dans le tronc, la moitié droite de la poitrine et du dos et tout le ventre sont constamment insensibles.



Les résultats généraux de ces examens répétés à plusieurs reprises sont représentés dans les dessins suivants (fig. 8 et 9) :

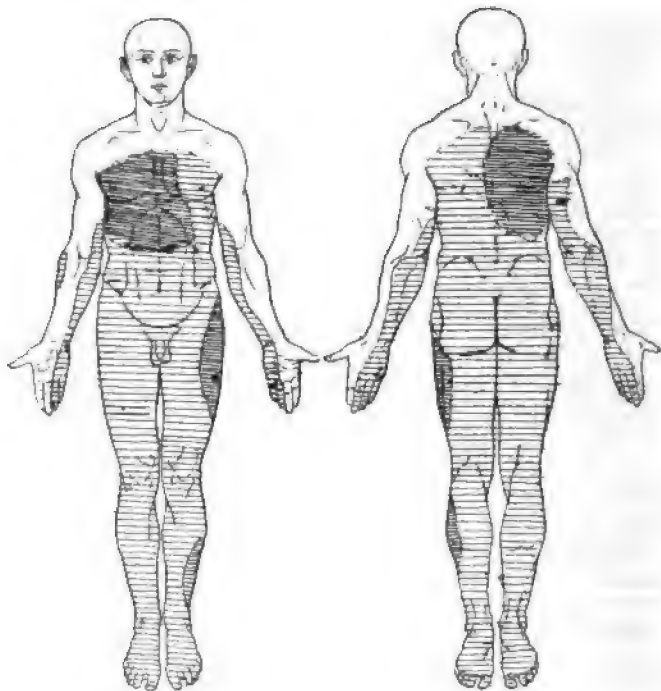


Fig. 8.

Fig. 9.

La *sensibilité farado-cutanée* est sensiblement affaiblie par places, par exemple, dans la région des nerfs saphéni de la jambe droite où elle est réduite à zéro par endroits, elle est encore passablement intacte, à la hanche droite, par exemple; à la hanche gauche, dans la région du nerf cutanéus lateralis, le seul attouchement de l'électrode (sans courant électrique) n'est presque pas perçu, mais le malade peut indiquer le point de contact quand le courant électrique agit.

La *sensibilité musculaire* (faculté de se rendre compte des contractions des muscles) semble être excessivement affaiblie; ainsi, quand on fait passer un violent courant à travers le point excitable du nerf péroxéus sinistre, le malade ressent à cet endroit un tiraillement douloureux, mais il ne sait absolument pas s'il se produit dans l'articulation tibio-tarsienne quelque mouvement et si ses muscles se contractent.

De même il ne se rend absolument pas compte de contractions très violentes dans la région du muscle vaste interne.

Les *réflexes cutanés* sont presque complètement abolis dans les plantes des pieds.

Les *réflexes rotuliens* sont totalement abolis dans les deux membres inférieurs à ce que prouvent les observations répétées et diverses. — Les *sphincters* de la vessie et de l'anüs agissent en général d'une manière satisfaisante ; cependant il arrive de temps en temps que J... est atteint de rétention d'urine. — La *nutrition des muscles* est parfaitement normale. Les *réactions électriques* sont également normales dans les muscles des membres supérieurs et inférieurs. — L'*irritabilité mécanique des muscles* est intacte.

*Marche de la maladie.* — Les symptômes relevés chez le malade pendant le cours de nos observations ont progressé d'une manière sensible ; peu à peu J... a perdu toute possibilité de se tenir debout sans appui et de marcher sans aide. L'ataxie a atteint des limites extrêmes. A l'époque de son entrée dans notre hôpital, le malade avait tous les soirs une certaine faiblesse, des maux de tête et des frissons ; le matin il se levait couvert de sueur. La rate a été trouvée augmentée de volume. Après l'absorption d'une petite dose de quinine, la température descendit, le soir, de 37°6 à 36°2 — 36°8, et le matin à 36°2 — 36°4 ; les douleurs ressenties par le malade au côté gauche se calmèrent, mais par contre apparurent des douleurs fulgurantes dans les membres inférieurs. Vers le 2 novembre 1886, l'augmentation de la rate n'était plus sensible ; alors les douleurs fulgurantes furent remplacées par des douleurs au côté droit, une sensation de ceinture et de constriction dans les muscles du cou. Vers le 30 novembre, la rate se gonfle de nouveau, des maux de tête et une douleur dans tout le corps apparaissent derechef ; à midi la température est de 37°4 le poulx a 96 pulsations à la minute ; le soir, transpiration. Après une nouvelle dose de quinine, la température tombe le lendemain à 36°5 ; l'état général s'améliore, mais les douleurs térébrantes se montrent de nouveau dans les jambes. Jusqu'au 28 décembre, la situation du malade est assez satisfaisante, mais le soir de ce jour, la température remonte de nouveau à 38°5. La rate augmente de nouveau de volume, une indisposition se fit qui commença par un frisson et se termina par une transpiration ; en même temps, on pouvait remarquer des râles très fréquentes dans les deux poumons. Après une amélioration de peu de durée (température 36°5 — 37°), pendant laquelle le malade commença à se plaindre pour la première fois d'une *sensation de ceinture* caractéristique à la partie inférieure de la poitrine et au ventre, la température monta, le soir du 31 décembre 1886, à 40° et le 1<sup>er</sup> janvier 1887, au matin, elle était de 37°5, le poulx 108 ; pas de râle dans les poumons, forte indisposition, douleurs dans tout le corps ; la langue est

couverte d'une épaisse couche. Le 2 janvier, température, au matin, 39°8, au soir, 38°5, pouls 72; transpiration. Enfin le 4, 36°5, le matin et 36°3, le soir. Le malade est très épuisé, pâle; bientôt se produisirent des saignements de nez qui affaiblirent encore plus le malade.

C'est précisément à cette époque que se fit remarquer une forte aggravation dans l'ataxie; le malade ne pouvait déjà plus se mouvoir tout seul et c'est à peine s'il pouvait se traîner quand on le soutenait. Les douleurs lancinantes augmentèrent dans les jambes; il en était de même des douleurs térébrantes dans le genou droit et le côté droit de l'aîne; le malade ressent des douleurs semblables entre les omoplates et dans l'épaule droite. — Le liseré plombique sur les gencives ne se voit déjà plus.

Le 15 mars 1887, J... commença à se plaindre de la sensation de ceinture qui s'était calmée et pour la première fois se produisit un engourdissement dans la région des quatrième et cinquième doigts de la main droite. Le 27 juillet, nouvel accès de fièvre (température, soir, 39°2) qui se prolongea 3 jours et se termina par une transpiration. Ensuite, le malade fut de nouveau sans fièvre, mais il ressentit parfois une légère indisposition. Le 2 octobre 1887, après des vertiges annonçant un malaise et des frissons qui durèrent toute la nuit, la température remonta de nouveau à 39°2; le pouls — 120. Cet accès dura en tout vingt-quatre heures et de ce moment jusqu'à maintenant, il n'y eut plus d'état fébrile si l'on ne compte pas un jour de fièvre après un essai d'hydrothérapie.

En résumé, nous avons un malade présentant les symptômes d'un épuisement général, les symptômes évidents d'une intoxication saturnine qui existe depuis nombre d'années, et ayant eu précédemment une paralysie saturnine, des constipations, des coliques et un liseré plombique aux gencives. Puis nous remarquons une tuméfaction temporaire de la rate, accompagnée d'une élévation de température de caractère paludéen cédant rapidement à la quinine.

Du côté du système nerveux, nous trouvons dans les mouvements une ataxie violente que nous voyons progresser devant nos yeux dans les membres inférieurs et moins prononcée dans les extrémités supé-

rieures. Du côté de la sensibilité, une anesthésie très prononcée et très répandue atteignant inégalement les différentes espèces de sensibilité, elle atteint au plus haut point la sensibilité à la douleur et au moindre la sensibilité au contact et au froid.

Subjectivement, nous trouvons une sensation de ceinture, des douleurs lancinantes et des paresthésies diverses; symptôme de Romberg; symptôme de Westphal aux deux jambes; la faculté de reconnaître la position d'un membre dans l'espace est tombée; la sensibilité farado-cutanée et le sens musculaire sont affaiblis; impuissance génitale; malgré une violente ataxie progressive qui va presque jusqu'à l'impossibilité de marcher, la force dans les jambes est normale jusqu'à maintenant, de même que la contractilité électrique.

Avant tout, quelle est donc l'étiologie de cet intéressant assemblage de troubles nerveux que nous retrouvons chez notre malade?

Nous ne pouvons admettre comme cause de ces phénomènes nerveux ni l'hérédité, ni l'action particulière du froid, ni l'abus des spiritueux, ni enfin la syphilis, puisque toutes ces causes sont niées catégoriquement par notre malade et que nous n'avons aucune raison de ne pas le croire. C'est pourquoi nous devons bon gré mal gré attribuer son état nerveux aux causes qui ont amené une déchéance si rapide et si prononcée de son état général; il n'y en a que deux : l'intoxication saturnine et la fièvre intermittente.

Laissant de côté les cas des diverses affections nerveuses intermittentes, spécialement des paralysies intermittentes et des paralysies semblables qui sont

la suite de la fièvre intermittente (voir Herz <sup>1</sup>, Bourru <sup>2</sup>, Gibney <sup>3</sup>, Gubler <sup>4</sup>, Buzzard <sup>5</sup>, Jaccoud <sup>6</sup>, Macario <sup>7</sup>, Pearson Nash <sup>8</sup>), nous ne pouvons, pour en faire la comparaison avec notre cas, nous arrêter qu'à un cas d'ataxie aiguë après la fièvre intermittente, décrit par Kaher et Pick <sup>9</sup>. Cependant, ce cas lui-même est très dissemblable du nôtre, car, comme symptômes, outre l'ataxie, l'affaiblissement du sens musculaire dans les membres inférieurs et l'abolition de réflexes rotuliens, on y a trouvé la sensibilité normale, un léger dérangement psychique, un trouble anarthrique dans la parole ; nystagmus. Enfin, dans ce cas, il y avait début aigu (deux jours) et la maladie se termina en dix jours environ avec la réapparition des réflexes rotuliens.

Nous n'avons pu trouver dans la littérature aucun cas d'ataxie après la fièvre intermittente qui offre plus de ressemblance avec le nôtre que celui dont nous venons de parler et par conséquent, nous n'avons à notre disposition *aucune* observation sur laquelle nous puissions directement nous baser pour voir dans la fièvre intermittente la cause des troubles nerveux que nous avons relevés dans notre malade. Mais, si même il y avait des cas semblables, cette cause étiologique serait à notre avis invraisemblable dans le cas qui

<sup>1</sup> Ziemssens Handb. Artic. Malaria',

<sup>2</sup> Progrès médical, 1887, n° 44.

<sup>3</sup> Journ. of. Neurol., 1882, n° 1.

<sup>4</sup> Des paralysies, de leurs rapports, etc. (Arch. génér., 1860.)

<sup>5</sup> Paralysis from periph. Neurit. 1886, p. 103.

<sup>6</sup> Jaccoud. — Les paraplégies et l'ataxie du mouv. Paris, 1864, p. 405.

<sup>7</sup> Des paralysies essent. Ann. méd. de la Flandre occid. 1853. — Des par. dynam., 1857.

<sup>8</sup> Cartes of spinal paralysis. 1862. Lancet.

<sup>9</sup> Beitrage zur Pathologie... des Nerveus., 1879, p. 61.

nous occupe. Ici l'infection paludéenne était loin d'être très prononcée; la rate enflait à peine pendant les accès; 0 gr. 50 de quinine suffisaient pour lui faire reprendre sa place derrière les côtes; la température ne dépassa 38° c. que du 28 décembre 1886 au 4 janvier 1887, en juillet et en octobre 1887 (chaque fois pendant 2 ou trois jours); le reste du temps la température atteignit à peine 37° 6 et cela de temps à autre seulement; le foie n'augmenta pas une fois de volume; les accès étaient en général si peu violents qu'avant son entrée dans notre hôpital, il arriva souvent que le malade continua son travail même pendant ses accès et enfin depuis le mois d'octobre 1887 jusqu'à maintenant la température n'a plus remonté. Et maintenant, voici comment Kahler et Pick décrivent leur cas : « Le 1<sup>er</sup> août, le malade, étant alors en bonne santé, fut tout à coup pris de frissons, puis se produisit un accès typique de fièvre. Le 2 août et toutes les nuits suivantes jusqu'au 12 août, ces accès se répétèrent; accès excessivement pénibles, frissons très violents mais de courte durée, périodes de chaleur au contraire très longues; au contact, peau brûlante; visage écarlate, forte douleur au front; par moments, délire; transpiration toujours très abondante; pendant cette transpiration, le malade est extrêmement faible et reste couché comme étourdi. A peine commençait-il à se remettre d'un accès, qu'une autre crise se produisait. A cette maladie, comme en étant la continuation immédiate, s'ajoute l'ataxie, etc. »

Il n'y avait rien de pareil dans notre cas. Enfin ce qui, à notre avis, a une importance capitale c'est que

chez notre malade le commencement des symptômes nerveux a été remarqué beaucoup plus tôt que l'apparition de la fièvre intermittente puisque les douleurs lancinantes typiques s'étaient fait sentir en 1880, tandis que la fièvre intermittente n'apparut qu'en 1884.

Ainsi, prenant en considération tout ce qui vient d'être dit, nous n'avons aucune raison valable de considérer dans le cas donné la fièvre intermittente comme la cause des affections nerveuses que nous avons relevées; et il ne nous reste qu'une cause étiologique possible, c'est l'intoxication saturnine<sup>1</sup>.

Ce qui parle en faveur de cette étiologie, c'est que pendant presque toute sa vie, le malade s'est occupé sans interruption de travailler le plomb; outre cela, nous avons chez lui pendant nombre d'années le tableau d'une intoxication chronique par ce métal, grâce à laquelle le malade a dû, à plusieurs reprises, rester à l'hôpital. Il y a vingt ans que In... s'empoisonne par son travail et depuis douze ans déjà, les symptômes d'intoxication ne l'ont pas quitté; cette intoxication s'est manifestée d'abord par des coliques et une paralysie du bras et douze ans plus tard, le malade entrain dans notre hôpital ayant un liséré plombique aux gencives. Etant donnée l'existence de ce phénomène, d'un phénomène qui est surtout si connu spécialement par les lésions nerveuses qui l'accompagnent, il est difficile de ne pas admettre la pensée que, dans notre cas, c'est une intoxication

<sup>1</sup> Comme cela se voit du reste par l'histoire de la maladie, les accès fébriles ont sans aucun doute contribué à l'aggravation des phénomènes nerveux; presque après chaque accès, on remarquait ou quelque symptôme nerveux (par exemple: la sensation de ceinture), ou l'aggravation des symptômes précédents (par exemple: l'ataxie).

saturnine qui a été la cause fondamentale des affections nerveuses apparues plus tard.

Mais qu'est au fond cet ensemble des symptômes nerveux que nous avons observés chez notre malade ? Il est indubitable que chacun de ces symptômes, pris à part, appartient au tabes vulgaire. Qu'est-ce qui pourrait parler contre l'existence du tabes chez notre sujet ? Naturellement, pas le fait que dans l'anamnèse ne figure pas la syphilis, puisque dans la littérature on trouve encore des cas typiques de tabes sans syphilis dans les antécédents. La marche de la maladie, de même, ne parle pas contre le tabes ; quoiqu'elle ait été rapide, elle a cependant progressé pendant des mois et des années et non pendant des jours et des semaines. Les douleurs lancinantes ont commencé chez le malade longtemps avant l'apparition de l'ataxie et cette dernière était excessivement moins violente lors de l'entrée des malades dans notre hôpital qu'elle ne l'est maintenant. Si même on veut dire que la marche de la maladie a été rapide, il est aisé d'énumérer toute une série de cas indubitables de tabes dans lesquels le commencement de la maladie a été très aigu et dont la marche a été assez rapide.

Ce qui pourrait encore parler contre l'existence du tabes dans notre cas, c'est l'absence complète des symptômes ophthalmiques qui jouent un rôle si important dans le tableau clinique de tabes ; pourtant, en nous arrêtant sur les cas de tabes vulgaire, nous pouvons trouver aussi, soit dans la littérature spéciale, soit dans les manuels, des indications concernant des diagnostics indiscutables dans lesquels n'existent pas les symptômes oculaires.



Nous reproduirons comme exemple les paroles de M. Leyden<sup>1</sup> : « Er gehœrt freilick nicht in allen... Fællen zu den ersten Symptomen der Krankheit ; » les paroles de M. Vulpian<sup>2</sup> : « Il convient de dire toutefois que ces troubles font défaut dans un certain nombre de cas, » et plus loin ; « l'état de l'iris est très variable : tantôt les pupilles sont normales et répondent bien aux influences lumineuses, se resserrant lorsque la rétine reçoit une lumière plus vive, se dilatant dans des cas contraires, etc. »

M. Eulenburg, dans son manuel des affections nerveuses<sup>3</sup> dit que dans un tiers de ses sujets il n'a pas trouvé de troubles des muscles oculaires.

Enfin, il n'y avait également pas de symptômes oculaires dans 3 des 20 cas de Duchenne (de Boulogne), et ce dernier dit lui-même dans sa classique description<sup>4</sup> « la paralysie des nerfs moteurs (de l'œil)... peut même manquer ».

Le champ occupé par l'anesthésie est assez considérable dans notre cas, mais ces anesthésies, qui remontent si haut dans le tronc, sont loin d'être rares même dans les cas les plus simples de tabes ; dans son livre, M. Eulenburg dit même que des anesthésies si hautes se rencontrent excessivement souvent (« acusser kæufig ») et qu'elles frappent même la tête. Quant aux anesthésies dans les bras, elles sont bien connues, surtout depuis ces derniers temps.

Par conséquent, en basant notre diagnostic, non pas

<sup>1</sup> *Real-Encyclopedic*, t. XIII, p. 385.

<sup>2</sup> *Maladies du système nerveux*, 1879, t. I, p. 252 et 253.

<sup>3</sup> 1<sup>re</sup> édition, p. 448.

<sup>4</sup> *Paralysies localisées*, p. 638.

sur un symptôme isolé, mais sur l'ensemble des symptômes existant chez notre malade, nous aurions, malgré l'état normal des muscles oculaires et du fond de l'œil, pleinement le droit de diagnostiquer le tabes ordinaire s'il n'existait dans la littérature toute une série de cas concernant justement des gens empoisonnés par un poison quelconque (l'alcool au premier plan, le plomb, le sulfure de carbone, etc.) ou ayant eu une maladie infectieuse (la diphtérie, par exemple), cas dont les symptômes formaient un tableau ressemblant beaucoup à celui des symptômes du tabes, mais dans lesquels le tabes n'existait cependant pas. Quelques auteurs ont donné à des cas de ce genre le nom de *pseudo-tabes*<sup>1</sup>, d'autres celui d'ataxie aiguë, etc.

En nous servant d'un travail très intéressant de M. Leval-Piquechef<sup>2</sup>, nous pouvons reconnaître les

<sup>1</sup> Notre nomenclature n'a pas encore fixé de règles d'après lesquelles les auteurs puissent se servir de cette particule « pseudo », certain que le lecteur comprendra au moins *en quoi* la *pseudo-maladie* se distingue de la véritable. Pour cela, il suffit de comparer la signification de cette particule dans les tableaux de la *pseudo-sclérose* (Westphal, *Arch. v. Psych.* Bd. XIV, w. I), de la *pseudo-paralysie bulbaire*, de la *pseudo-hypertrophie musculaire*, du *pseudo-tabes*, etc., par exemple. C'est pourquoi je suis pleinement d'accord avec M. Althaus (*Ueber Sclerose des Rückenmarks*, 1884, p. 224), qui conseille de borner la dénomination de *pseudo-sclérose* aux cas semblables à celui de M. Westphal; mais en même temps, je ne puis considérer comme bien fondée la remarque faite à ce sujet par lui à mon adresse et à celle de M. Ballet, parce que cette remarque a été visiblement causée par le fait que M. Althaus n'a pas justement compris le titre de notre travail commun publié dans le tome VII des *Archives de Neurologie*. Nous n'avons justement pas décrit une « fausse sclérose », mais une « fausse sclérose systématique de la moelle épinière » et si M. Althaus avait bien voulu remplacer le mot « fausse » par celui de « pseudo », il aurait dû nommer notre cas « *sclérose pseudo-systématique* » et non « *pseudo-sclérose systématique* ». Nous ne pouvions donc aucunement « amener de confusion dans la nomenclature », puisque notre but était de démontrer non pas une *pseudo-sclérose*, mais une *sclérose véritable*, mais *pseudo-systématique*, ce à quoi M. Althaus n'a pas fait attention, ce qui est à regretter.

<sup>2</sup> *Des pseudo-tabes*, 1885; Lille.

signes qui distinguent la pseudo-tabes du tabes vulgaire.

Avant tout, c'est l'absence des altérations anatomiques dans la moelle épinière; naturellement ce point ne peut pas avoir d'importance dans notre cas, puisque notre malade est vivant.

Secondement, le développement aigu. Mais d'abord, M. Leval-Picquechef admet même un délai de trois ans comme développement aigu; et de plus, il est lui-même troublé par l'existence des tabes vulgaires rapides (Fournier, Erb., Vincent, etc.). Qu'est-ce qui peut donc décider le diagnostic dans une marche relativement si rapide du tabes? 1) l'autopsie, mais nous n'en pouvons pas parler; 2) la suite typique ou non typique du développement du tabes. En ce qui concerne notre cas, nous avons justement fait remarquer que le développement de la maladie était assez typique; 3) « la terminaison est favorable » et « dans le tabes on a affaire à une maladie où la mort est à peu près certaine; dans l'autre cas (le pseudo-tabes), la guérison est au contraire la règle » (voir l'introduction du livre). Cette amélioration s'opère habituellement « *sublata causa* ». Cependant, dans notre cas, nous voyons précisément le contraire: tandis que les symptômes plombiques, constipations, coliques, liséré aux gencives, ont disparu, les symptômes nerveux ont progressé devant nos yeux et il ne se produit aucune apparence d'amélioration; 4) dans les pseudo-tabes les troubles des organes génito-urinaires sont très rares; dans notre cas, il y a impuissance génitale absolue et tendance, peu fréquente il est vrai, à la rétention d'urine; 5) dans le pseudo-tabes, il n'a pas de

symptômes ophthalmiques, myose, symptôme d'Argyll-Robertson, etc. ; mais nous avons déjà parlé de cela en ce qui concerne notre sujet et nous y reviendrons encore. Ensuite, dans le pseudo-tabes se remarquent souvent des phénomènes parétiques et une douleur lors de la pression des grands troncs nerveux : aucun de ces phénomènes ne se retrouve chez notre malade. Nous devons ajouter ici que ces parésies observées si souvent dans le tableau clinique nommé pseudo-tabes, ont donné, non sans fondement, le droit de considérer beaucoup de cas d'ataxies pseudo-tabétiques comme non véritables, mais comme des ataxies paralytiques seulement. C'est ce qu'ont démontré avec raison MM. Charcot. (Voyez Leval-Piquechef, 457 et Brisaud<sup>1</sup>.)

Sans entrer dans plus de considérations, si l'on admet l'existence d'une telle unité clinique à laquelle on puisse donner le nom de pseudo-tabes, notre cas, d'après ce que nous avons dit, ne se rapproche pas de ce tableau clinique ou du moins, ne doit absolument pas être rangé dans cette catégorie.

Nous avons pourtant dans la littérature une série de cas se rapprochant du tabes vulgaire par l'ensemble de leurs symptômes, mais qui occupent pour le moment une place à part, grâce à leur étiologie spéciale et à quelques signes particuliers, dépendant de cette étiologie. Ce sont précisément les intéressants cas de tabes causés par l'ergotisme décrits par M. Fuczek<sup>2</sup>, ils n'ont pas été relevés par M. Leval-Picquechef dans l'histoire des cas de pseudo-tabes, parce qu'il s'y trou-

<sup>1</sup> *Des paralysies toxiques*, 1886, p. 38.

<sup>2</sup> *Arch. f. Psych.* Bd. XIII, n° 1.

vait des altérations très caractéristiques des cordons postérieurs de la moelle épinière.

Par la comparaison avec les cas de tabes dus à l'ergotisme, notre cas acquiert un intérêt particulier en ce que ces mêmes symptômes qui nous ont fait réfléchir dans notre diagnostic se retrouvent dans plusieurs cas de Fuczek. Dans *aucun* de ces cas il n'y avait ni myose, ni symptôme d'Argyl-Robertson, et dans les OBSERVATIONS XX, XXII (ce dernier cas très curieux), XXIV, XXV, XXVI, XXVII, la largeur de la pupille était parfaitement normale; nous voyons donc que le symptôme qui nous troublait le plus — l'état normal des yeux dans notre cas, — n'est pas une preuve parlante contre la possibilité d'une lésion des faisceaux postérieurs, et que même, au contraire, dans le tabes toxique (non syphilitique) ces symptômes ophtalmiques ne se reproduisent pas, d'ordinaire.

Une seconde coïncidence intéressante, c'est l'état de la sensibilité chez quelques-uns des malades de M. Fuczek. Dans le cas XXIII, par exemple, la sensibilité tactile était normale, mais la *sensibilité à la douleur était fortement affaiblie dans tout le corps* (p. 115, en cursive dans le texte). Dans le cas XV, où les yeux étaient parfaitement normaux, on remarquait, outre la perte des réflexes rotuliens, outre des fourmillements, etc., un violent affaiblissement de la sensibilité dans tout le corps (p. 117). « Fiefste Nadel-Stiche, écrit Fuczek, werden niergends schmerzhaft empfunden »; les réflexes cutanés de la plante des pieds très amoindris; sensibilité farado-cutanée égale à zéro; dans ce dernier symptôme aussi, il y a coïnci-

dence avec notre cas'. Enfin, dans le cas XXVI, on retrouve le même affaiblissement de la sensibilité à la douleur dans tout le corps, avec état tout à fait normal des yeux et de la sensibilité tactile.

Notre sujet présente donc des analogies frappantes avec ceux de M. Fuczek, soit par les symptômes concernant la moelle épinière, soit par l'étiologie; en même temps, grâce à l'abondance des symptômes d'un côté et à l'absence complète d'autres symptômes (concernant le cerveau, par exemple) d'un autre côté, notre cas présente un tableau si pur et si net que, par cela même, il peut être, sinon identifié en tabes vulgaire, du moins placé tout près de celui-ci.

Si l'on considère ainsi notre cas, il acquiert de l'importance dans la question de l'étiologie du tabes; grâce à ce cas, on est disposé à considérer le tabes ordinaire, avec la syphilis dans l'anamnèse, comme une maladie toxique. Sous ce rapport, l'intoxication saturnine chronique convient fort pour servir de point de comparaison avec l'influence de la syphilis; l'intoxication saturnine, comme on le sait, développe dans la plupart des cas, ses effets meurtriers d'une façon très lente; de même que la syphilis, elle n'épargne aucun organe du sujet qu'elle frappe et, même après la disparition du plomb dans l'organisme, elle laisse dans ce dernier une prédisposition singulière à de graves affections nerveuses qui portent en elles des signes caractéristiques grâce auxquels il est possible de reconnaître leur cause fondamentale.

Puisque la sensibilité tactile a été trouvée, (dans notre cas) normale seulement à l'examen au moyen du compas de Weber, les contacts simples étaient sentis presque partout par le malade.

# CLINIQUE NERVEUSE

---

## RECHERCHES CLINIQUES ET EXPÉRIMENTALES SUR LES ACCIDENTS SURVENANT PAR L'EMPLOI DES SCAPHANDRES<sup>1</sup>;

Par M. le Dr MICHEL CATSARAS,

Professeur agrégé de la Faculté d'Athènes; Médecin de l'asile de Dromocaltis;  
Membre de la Société Médico-psychologique de Paris.

### 5. FORME MENTALE.

Cette forme ne doit pas être très rare. Nous avons entendu parler d'accidents mentaux présentés par quelques plongeurs à scaphandre que nous n'avons pas connu pour recueillir les éléments de leurs observations. Nous avons été assez heureux pour observer *de visu* un malade déséquilibré héréditaire. Voici cette belle observation :

OBSERVATION XLIX. — *Accident provoqué le 25 juillet à 10 heures du matin. Première immersion, 28 brasses de profondeur, cinq minutes de séjour, décompression instantanée. — Cinq minutes après la décompression, accès de manie transitoire bien caractérisé. — Disparition de l'accès à 5 heures du soir.*

*Histoire : — Constantin Coulouchis, âgé de vingt-cinq ans. L'hérédité interrogée avec grand soin nous a donné des renseignements importants. Son oncle paternel est épileptique; sa mère est hystérique, son père est ivrogne, son frère est déséquilibré, il ne peut pas se fixer à un travail, il vagabonde. Lui porte d'une manière évidente des stigmates physiques, de la dégénérescence héréditaire, asymétrie faciale, oreilles très grandes et fortement détachées de la tempe, dents mal implantées. — La tare congéni-*

<sup>1</sup> Voir *Archives de Neurologie*, n° 47, p. 145; n° 48, p. 246; n° 49, p. 22; n° 50, p. 225.

taie n'a pas manqué de refléter sur son moral. Il s'emporte facilement, très souvent avec violence; il est menteur, onaniste, sodomiste, querelleur; ses parents avaient toutes les difficultés du monde à le diriger dans son enfance. L'intelligence, de son côté, paraît au-dessous de la moyenne. Cependant, il est parmi les meilleurs scaphandriers. — Ses antécédents personnels n'offrent plus rien autre de digne à noter. Pas d'accidents syphilitiques ou paludéens, pas de maladies antérieures. Il a commencé sa profession de plongeur à scaphandre en 1882 et il a travaillé pendant deux ans sans accidents sérieux; il aurait eu rarement quelques douleurs articulaires insignifiantes.

Le 25 juillet 1884, il fait sa première immersion près de Salamis, à une profondeur de 28 brasses, il ne séjourne que cinq minutes seulement, au bout desquelles, pour s'amuser, il ferme la soupape pour empêcher l'air de sortir du scaphandre et il s'est fait remonter instantanément à quatre ou cinq secondes. Il importe de remarquer que le plongeur avait déjà antérieurement fait bien des immersions, tout à fait dans les mêmes conditions de travail, comme profondeur et comme durée du séjour sans accident, mais jamais il ne s'est fait décompresser aussi instantanément. Pas de refroidissement, pas de toux, pas de repas avant son immersion, enfin, pas de fatigue.

Cinq minutes après la décompression et l'enlèvement du casque, il était 10 heures du matin, le malade commence à vociférer, à crier, à faire des gestes, à parler à haute voix. La figure était très animée.

Ses compagnons effrayés le font transporter au Pirée, dans la maison d'un nommé S. M., à midi, et on me fait appeler en toute hâte. Je me rends aussitôt auprès de mon malade et voici ce que nous avons constaté :

ÉTAT ACTUEL (25 juillet, 2 heures du soir, quatre heures dès l'invasion de l'accident). — Sa figure est colorée en rouge, vultueuse et grimaçante. Son regard est excessivement mobile et en conséquence vague et incertain. Ses yeux sont vifs, brillants et injectés. Ses cheveux, aussi bien que sa tenue, en désordre. Ses habits sont déchirés. Ses membres sont agités de mouvements incessants.

Le malade a un besoin de mouvement impérieux; il s'agite, se remue, il va et vient. Parfois ses mouvements deviennent violents et dangereux pour ceux qui l'entourent; il faut, à ces moments, deux ou trois hommes pour le contenir. Il a une loquacité intarissable, puissamment aidée d'une mémoire très active, qui lui sert à exprimer des idées banales et vulgaires relatives aux diverses campagnes pour la pêche aux éponges, aux divers amusements qu'il avait eus aux mariages de ses parents et ainsi de suite. Ses idées se succèdent avec une telle rapidité, elles sont si mobiles et



si incohérentes qu'il est difficile de les suivre. Le malade tantôt lance des sentiments tendres à son entourage, et tantôt vomit des injures et fait les obscénités les plus grossières en imitant l'acte de coït au complet et en provoquant l'entourage d'une façon dégoûtante. — Le malade voit rarement des animaux qui l'effrayent et qui lui inspirent des injures. Il ne paraît pas avoir des hallucinations d'autre origine. Ses illusions sont très marquées. Il croit de temps à autre être au fond de la mer et il prend les objets de la chambre pour des éponges, en criant : « Voilà de grosses et belles éponges. » Il prend toutes les personnes qui l'entourent pour des parents et amis. Quant à moi, je suis appelé par lui Jean (c'est un nom qui appartient à un de ses anciens camarades). — La lumière et le bruit augmentent son excitation. La sensibilité cutanée paraît troublée. Elle semble avoir un certain degré d'hyperesthésie pour qu'il veuille se promener dans un état de nudité complète. En effet, c'est dans ce but qu'il déchire ses habits et qu'il repousse toute espèce de vêtements. Quand on le touche aussi, il vocifère, il crie et il repousse.

Le pouls est fréquent et inégal, 95 pulsations par minute. À l'auscultation, on entend au cœur des gargouillements très marqués. La température est normale. — Il y a une dilatation énorme de l'estomac, la région gastrique formant une saillie considérable étant presque bombée. Le malade expulsé continuellement par la bouche et par l'anus des gaz qui font du bruit, il n'y a pas de convulsions. Il n'a rendu involontairement ni ses urines, ni ses matières fécales. — Il n'y a pas de priapisme.

Cette scène morbide, après avoir duré sept heures au total, a disparu complètement et définitivement par une crise de sommeil. Pas de paralysie. Il n'a pas conservé le souvenir de ce qui s'est passé; il répond seulement qu'il a eu quelque chose, mais qu'il ne se rappelle rien.

Il s'agit évidemment ici d'un très beau cas de *manie transitoire*. On connaît parfaitement dans la phrénopathie une espèce de manie aiguë qui se présente sous forme d'un accès caractérisé par une invasion brusquée et par une disparition étonnamment rapide, en quelques heures. On l'a qualifié de *manie transitoire*. Les cas de ce genre sont, en effet, rares; mais ils ne sont pas incontestables. Kriessinger, Marie, Leydesdorff et d'autres auteurs ne mettent pas en doute l'existence de *manie transitoire*.

Si on interroge l'étiologie de cette manie, on trouve des causes spéciales à la suite desquelles ces accès de manie transitoire sont déterminés. Ce sont : l'excitation alcoolique, les excès de travail intellectuel, l'insolation, la frayeur, les courses accidentelles, la suppression brusque de la menstruation, une attaque d'épilepsie ou d'hystérie. Ce n'est pas le lieu ici de discuter la valeur de ces différentes causes déterminatives de la manie transitoire, encore moins le mécanisme de leur action, car cela nous entraînerait très loin et nous ferait sortir du cadre de nos études. Ce que nous désirons mettre en relief, c'est : 1° que l'observation relatée est un très beau type de manie transitoire; 2° que nous apprenons pour la première fois l'existence de manie transitoire occasionnée par l'emploi des scaphandres, au moins chez des personnes prédisposées. Nous reviendrons, au chapitre de *Physiologie pathologique*, sur le mode de production de cet état morbide, et nous tâcherons d'expliquer alors les éléments de son tableau clinique.

La forme mentale peut-elle revêtir d'autres types, et lesquels?... C'est ce que nous ne savons pas...

#### 8. FORME VERTIGINEUSE

Nous avons déjà rencontré les vertiges, surtout parmi les symptômes de la période du début des diverses formes cliniques. Il ne me serait pas difficile de multiplier à l'infini les cas qui appartiennent aux différentes formes cliniques et dont la symptomatologie du début ait présenté des vertiges, à côté de ses autres symptômes. On se rappelle que ce sont des

vertiges, tantôt de translation et tantôt gyrotoires. Nous allons maintenant observer les vertiges non plus à titre de symptôme d'importance secondaire, mais à titre de forme clinique dans laquelle le vertige est le symptôme principal, fondamental. Il se trouve dans mes notes deux observations de ce genre, qui représentent deux beaux exemples du syndrome de Ménière.

#### OBSERVATION L.

Le nommé Georges Myris, âgé de vingt-cinq ans, sans antécédents personnels ou héréditaires, a commencé sa profession de scaphandrier en 1870 et a travaillé, faisant régulièrement ses campagnes, pendant cinq années, à peu près sans accident. Le 5 juin 1875, après avoir fait trois immersions à 25 brasses, douze minutes de durée, décompression brusque; il redescend pour la quatrième fois absolument dans les mêmes conditions de travail.

Aussitôt après l'enlèvement du casque, il sent des vertiges tellement forts qu'il a crié : « Tenez-moi ! je m'en vais, je me précipite. » Il avait la sensation que sa chaise s'enfonçait et lui avec elle; immédiatement on lui fait prendre la position horizontale; il vomit. Après le vomissement, le vertige disparaît complètement pour ne plus reparaitre. Pas de bourdonnements d'oreilles ni autres troubles auditifs.

Le 7 septembre 1877, ce qui fait deux années trois mois et deux jours après le premier accident, il faisait des immersions à 24 brasses de profondeur, 12 minutes de séjour au fond et décompression brusque sans accident. Quand il a fini la troisième, faite elle aussi, dans les mêmes conditions et qu'on lui a enlevé le casque, il a été bientôt pris d'une sensation pareille à celle du premier accident, c'est-à-dire que sa chaise s'enfonçait avec lui au fond de la mer. On lui fait prendre la position horizontale et à ce moment il vomit beaucoup sans être provoqué.

Mais cette fois, la crise ne s'est pas terminée, le malade par les vomissements, n'est soulagé que momentanément de ses vertiges qui augmentent aussitôt après d'intensité, le malade étant forcé de garder la position horizontale pour se soulager. Dès qu'il essayait de changer de position et de se coucher, soit du côté gauche, soit du côté droit, ou bien dès qu'on lui communiquait le moindre mouvement ou qu'on le touchait simplement, les vertiges augmentaient tellement d'intensité et il vomissait avec de tels

efforts qu'il était obligé de gagner sa première position et de prier ceux qui l'entouraient de ne pas le secouer ou le toucher. Cet état qui était si effrayant a duré au total trois heures, sans que le malade ait perdu un seul instant connaissance. Les vertiges n'étaient pas précédés de bruits auriculaires. Il entendait très bien. Il n'y aurait pas eu d'autres symptômes céphaliques. Pas de paralysie. Les fonctions de la vessie, du rectum et des organes génitaux n'ont pas été troublées. Pas de symptômes gastriques, respiratoires ou autres.

Depuis lors, jusqu'à présent, le malade a été atteint, tantôt une fois, tantôt deux fois par an des mêmes accidents que ceux du 7 septembre sans la moindre différence et, à peu de chose près, dans les mêmes conditions de travail; il est par conséquent tout à fait inutile de les décrire.

ETAT ACTUEL (15 août 1884). — Rien. Il entend parfaitement bien.

#### OBSERVATION LI.

Le nommé Montassos, âgé de vingt-sept ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, a commencé son travail de plongeur à scaphandre, il y a déjà quatre ans, sans qu'il lui soit arrivé aucun accident.

Le 24 mai 1886, après avoir déjà fait quatre immersions à une profondeur de 28 à 29 brasses, quatre à cinq minutes de séjour et décompression brusque sans le moindre accident, il redescend pour la cinquième fois et séjourne un quart d'heure, au bout duquel il s'est fait remonter. Dix minutes après l'enlèvement du casque, soudain, le malade est pris d'un bruit auriculaire très fort, surtout à l'oreille droite, et qui, d'après le récit du malade, pouvait être comparé à celui d'un coup de fusil. Cette fusillade a été bientôt suivie d'une sensation vertigineuse intense; le malade avait la sensation qu'il se trouvait dans un bateau très agité par une tempête. Cet accès, accompagné de vision d'étincelles et de maux de tête, surtout au front, après avoir duré une minute environ, s'est terminé par des nausées. L'accès de vertige, une fois dissipé, a fait place à un état vertigineux permanent accompagné de bourdonnements légers. Son ouïe était un peu dure, il n'entendait pas si bien. Toutes les quinze ou vingt minutes, au milieu de cet état vertigineux se dessinaient des accès qui, sauf la vision d'étincelles, étaient parfaitement semblables à celui qui vient d'être décrit, à savoir : exaspération brusque des bourdonnements (fusillade), vertige de translation très fort (sensation de bateau agité), terminaison par des nausées. Le malade avait la marche titubante, comme si, d'après son récit, il avait pris beaucoup de vin. Cet état a duré un mois sans le moindre amendement, mais au bout de ce temps

la titubation se dissipe complètement. La sensation vertigineuse permanente devient plus légère et les accès de vertiges bien moins intenses et plus rares. Il est important de remarquer que le malade n'a jamais perdu connaissance, même pendant les crises, quelle qu'ait été leur intensité.

Le 26 juillet, il essaye de descendre à une profondeur de 15 brasses seulement et après avoir prolongé son séjour à dix minutes, il s'est fait remonter. Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, le malade est pris du même accès de vertige et d'une aggravation de son état vertigineux permanent. Fort heureusement cette aggravation a été de courte durée, à peine de trois heures, au bout desquelles il est revenu à son état antérieur. Depuis ce moment, son état s'atténue d'une semaine à l'autre, lentement mais progressivement.

ETAT ACTUEL (17 novembre 1886). — Il est très amélioré : son état vertigineux permanent n'existe plus que deux ou trois heures après son réveil. A ce moment, il a des bourdonnements d'oreilles. Ce n'est que de temps à autre seulement que les crises vertigineuses surviennent, à la vérité bien amendées, mais signalées toujours par une fusillade, marquées par un vertige de translation et terminées par des nausées. Il a l'oreille droite dure. Il n'y a pas de titubation. Il n'y a pas de troubles visuels. Enfin, sauf un certain degré de lourdeur de tête, le malade ne présente aucun symptôme céphalique. La motilité, la sensibilité, le sens musculaire, les fonctions de la vessie, du rectum et des organes génitaux, aussi bien que celles des autres organes, n'ont pas subi la moindre altération.

Il importe de faire remarquer que le malade est venu nous consulter non seulement pour son état vertigineux et ses crises, mais encore et surtout pour le fait suivant. Le malade est désespéré de ne plus pouvoir continuer son travail dans l'air comprimé. Car, dit-il, dès que la compression commence à s'exercer sur lui, il est pris aussitôt de vertiges si intenses qu'il est obligé de se décompresser. — *Traitement.* Nous lui avons défendu sévèrement le travail dans l'air comprimé pour la raison qui sera donnée au chapitre de *Physiologie pathologique* et nous l'avons soumis à la médication quinique ; nous lui avons conseillé de prendre pendant une vingtaine de jours de suite, douze grains de sulfate de quinine. Au bout de ce temps, le malade vint me remercier pour la disparition complète de son état vertigineux. Plus de crises de vertiges, il peut se comprimer à six atmosphères et au delà, sans qu'il soit pris d'accès vertigineux.

*Analyse.* — Il n'est pas difficile, croyons-nous, pour peu qu'on fixe son attention sur l'exposé des

deux observations qui précèdent, de reconnaître que nous avons là le tableau du syndrome de Ménière, les vertiges du malade de la première observation considérés en eux-mêmes, nous offrent tous ces caractères spéciaux si nettement que le doute n'est pas permis ; leur terminaison par des vomissements n'est pas moins typique. En ce qui concerne la seconde, on a la symptomatologie de la maladie de Ménière à son complet développement. Les crises vertigineuses, on peut le dire classiques, développement soudain ou exaspération brusque des bruits auriculaires, fusillade, vertige de translation, nausées ; son état vertigineux permanent, accompagné des bourdonnements d'oreilles, enfin la titubation viennent s'y ajouter pour que rien ne manque au tableau. Un syndrome de Ménière reconnaissant une étiologie et une pathogénie spéciale devrait présenter ses particularités cliniques, qui servent à le différencier du syndrome de Ménière d'autre origine. Si on examine en effet attentivement le mode d'évolution de ce syndrome, chez nos malades, on aura certes remarqué *son excessive intensité dès le premier moment de son invasion*. Je précise davantage : quand le syndrome de Ménière est à son origine, il se présente cliniquement sous forme de paroxysmes ; en d'autres termes, le vertige fait son apparition sous la forme de crises distinctes, courtes et séparées par des intervalles, pendant lesquels il n'y a pas de sensations vertigineuses ; le calme est parfait. Seuls les symptômes locaux persistent.

Ce n'est que dans une période plus ou moins antérieure, au fur et à mesure que l'affection progresse,

que nous voyons les paroxysmes établir par leur rapprochement, par leur confusion, un état vertigineux permanent. A ce moment, nous nous trouvons, on le sait, en présence : 1° d'un état vertigineux permanent; et 2° de crises qui éclatent au milieu de cet état, ayant absolument les mêmes caractères que celles de début, il faut donc des années pour que le syndrome de Ménière arrive à cette période. Maintenant, que le lecteur veuille bien jeter un coup d'œil sur nos observations et on aura certes remarqué la différence extrême de l'évolution du syndrome de Ménière provenant de l'emploi des scaphandres. Le malade de l'OBSERVATION I, de par son accident du 7 septembre et les suivants, offre un exemple net de ces crises subintrantes. En effet, après la décompression, il a été pris d'une crise de vertige de translation, le malade ayant la sensation que sa chaise s'enfonçait avec lui au fond de la mer. Les vomissements qui ont suivi le vertige, n'ont fait que soulager le malade momentanément de ses vertiges qui, aussitôt après, augmentaient d'intensité; le malade était forcé de s'immobiliser dans la position horizontale pour se soulager. Le moindre changement de position, le moindre mouvement communiqué par autrui, même le simple attouchement provoquent des crises vertigineuses si intenses, suivies de vomissements si forts, qu'il est forcé de reprendre sa première position et de prier son entourage de ne pas le secouer ou de ne pas le toucher. On voit donc que ces crises subintrantes qu'on n'observe que chez les personnes affectées, depuis des années, du vertige de Ménière, sont développées chez notre malade dès le premier moment de son

invasion. Quelle différence énorme comme mode d'évolution. Il en est de même pour l'autre malade de l'OBSERVATION II. (Dès le premier moment, état vertigineux permanent au milieu duquel éclatent des paroxysmes tous les 15, 20 minutes au début, plus rarement ensuite, titubation.) — Or, l'intensité excessive, dès les premiers moments de son invasion, constitue, pour nos cas, une particularité toute spéciale, qui ne s'observe jamais dans le syndrome de Ménière d'autre origine.

Mais il y a un autre fait qui est d'une importance non moins capitale et qui sert à différencier notre syndrome du vertige de Ménière d'autre origine. c'est, on l'aura déjà deviné, la disparition si rapide du syndrome chez ces deux malades. C'est ainsi que chez le malade de l'OBSERVATION I, son accident de vertige de Ménière, toutes les fois qu'il survenait, ne durait que quelques heures seulement. Chez l'autre OBSERVATION II, la disparition se faisait lentement, mais progressivement et sans aucune intervention thérapeutique, si bien que le 17 novembre, que nous avons examiné ce malade, ce qui fait six mois environ depuis l'invasion de son accident, au lieu d'avoir son état vertigineux d'une manière permanente, il n'en souffrait plus que deux ou trois heures après son réveil; ses crises survenaient bien plus rarement et d'une intensité moindre; il ne titubait plus. Enfin, cette tendance naturelle à la guérison, favorisée peut-être aussi par le traitement quinquique, n'a pas tardé en définitive à mettre fin à son état. La guérison a été complète, absolue et sans surdité. La maladie de Ménière d'autre origine, si elle n'est pas



enrayée dans sa marche par les médications de sulfate de quinine, de salicylate de soude et des révulsifs, loin de rétrograder, tend au contraire à progresser, à s'aggraver, à empirer jusqu'au moment où la détermination de la paralysie complète du nerf auditif, la cophose, met fin à l'état effrayant des sujets en proie depuis longtemps à la maladie de Ménière.

#### 7. FORME DE PERTE DE CONNAISSANCE.

La perte de connaissance figure parmi les symptômes les plus fréquents dans le tableau clinique des différents accidents survenant par l'emploi des scaphandres, et surtout, dans la symptomatologie de la période du début des formes spinales. Les observations suivantes nous montrent que la perte de connaissance peut figurer, non pas à titre de symptôme, mais bien à titre de forme clinique distincte. Elle constitue alors, à elle seule, le tableau clinique de l'accident.

Voici ces deux observations :

#### OBSERVATION LII.

Alexandre Microgeorgis, âgé de vingt-deux ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, a commencé son travail de plongeur à scaphandre, en 1884, et il a travaillé pendant une année sans accident. Le 18 juin 1885, il descend à une profondeur de 28 brasses, et, après avoir demeuré cinq minutes à peine, il s'est fait brusquement décompresser. Il a fait, dans le cours de son travail, un grand nombre d'immersions, à la même profondeur, même durée de séjour, même décompression sans accident. Immédiatement après la décompression, le malade perd connaissance pendant quatre heures, au bout desquelles ce scaphandrier revient un peu étourdi. Quelques minutes après, il se porte parfaitement bien. Pas de paralysie, pas d'autres symptômes. Le lendemain matin, il reprend son travail.

## OBSERVATION LIII.

Stephanos Marinides, âgé de vingt-sept ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, a commencé, le 15 mai 1886, son travail dans l'air comprimé. Ce jour-là, il ne fait qu'une seule immersion à une profondeur de 15 brasses, et, un quart d'heure de séjour au fond et décompression brusque comme toujours. Pas d'accident.

Le lendemain matin, 16 mai, à 10 heures du matin, il descend à une profondeur de 27 brasses et ne demeure au fond que cinq minutes. Ne sachant pas encore bien manier la soupape, il la ferme et se fait instantanément remonter. Cinq minutes environ après la décompression et l'enlèvement du casque, il se sent étourdi et bientôt après il perd complètement connaissance, il reste dans cet état sans avoir conscience de rien pendant vingt-quatre heures. Au bout de ce temps, le malade revient, se plaignant d'un peu de mal de tête, qui à son tour disparaît bientôt pour faire place à un bien-être parfait.

## G. — FORME CÉRÉBRO-SPINALE.

Nous avons jusqu'à présent décrit les différentes formes des accidents spinaux et cérébraux, suivant que la localisation de l'agent pathogène se fait à la moelle épinière ou bien au cerveau. En décrivant les différentes formes spinales, nous avons, il est vrai, plusieurs fois rencontré des symptômes céphaliques faisant partie de la période du début, mais ce sont là des symptômes absolument transitoires, très fugitifs, dans l'immense majorité des cas, ne durant que quelques minutes ou quelques heures, très rarement quelques jours, dépendance directe d'une embolie gazeuse fugitive qui, suivant sa localisation dans tel ou tel territoire cérébral, apporte tel ou tel dérangement fonctionnel absolument transitoire et fugitif.

Ici, ce n'est plus ainsi que les choses se passent, les symptômes céphaliques ne sont plus fugitifs, mais

bien permanents, ils ne durent plus des minutes et des heures, mais des mois et des années; nous avons là des véritables lésions cérébrales, qui coexistent avec celles de la moelle; en d'autres termes nous sommes en présence des affections cérébro-spinales.

La forme cérébro-spinale ne paraît pas fréquente, nous avons à rapporter une belle observation intéressante à plus d'un titre et que nous devons à l'obligeance de notre très estimé et excellent maître, M. le professeur de clinique médicale Karamitsas, qui suppléait à ce moment le regretté professeur Prétenteris Typaldos et qui m'a fait l'honneur de m'appeler pour étudier son malade. C'est avec plaisir que je saisis l'occasion de le remercier ici et de lui attester ma reconnaissance.

En voici le cas :

#### OBSERVATION LIV.

Georges Pallis, âgé de trente-six ans; les antécédents héréditaires n'offrent rien d'important, il n'y a pas d'accidents nerveux dans la famille. Comme accidents personnels, cet homme a eu des fièvres paludéennes, il y a quelques années; pas d'accidents syphilitiques; pas d'autres maladies antérieures; pas d'excès, enfin, rien de digne d'être noté. — Il y a déjà une dizaine d'années qu'il travaille dans l'air comprimé, dès 1874.

Vers le commencement de 1874, il a eu son premier accident; le malade ne peut en fixer exactement la date. Ce jour-là, il est plusieurs fois descendu à une profondeur qui variait entre 25 et 28 brasses. Il n'aurait jamais prolongé son séjour au delà d'un quart d'heure. La décompression était toujours brusque. La dernière immersion a été faite à la même profondeur et il n'a pas demeuré au fond plus d'un quart d'heure.

Au fond de la mer, ce plongeur a été pris d'une gêne légère de la respiration, devenue en même temps plus fréquente, et d'éblouissements des yeux. Tous ces symptômes ont disparu pendant sa montée.

Cinq minutes après la décompression et l'enlèvement du casque,

se passent, pendant lesquelles ce scaphandrier se porte parfaitement bien. Au bout de ce temps, il a eu un malaise général, vague, indéfinissable, disant à ses compagnons qu'il ne va pas bien. A ce moment, il sent que sa tête tournait et bientôt après, il a perdu connaissance pendant une vingtaine d'heures, de 2 heures du soir à 10 heures du matin le lendemain.

Le malade revenu à lui a observé que ses quatre membres étaient complètement et absolument paralysés. L'immobilité était parfaite, il ne pouvait que la tête. Le pincement par l'aiguille a montré que la sensibilité aurait été abolie au niveau des membres paralysés. Il avait en même temps des douleurs très fortes au bas-ventre et à la région lombaire. La rétention d'urines concomitante a rendu nécessaire trois fois l'application du cathéter. Constipation. A ce moment il voyait double. Les vertiges qui ont précédé la perte de connaissance persistaient. Pendant treize jours, le malade a dû garder le lit, ayant ses quatre membres paralysés. Sa bouche n'aurait pas été de travers. La diplopie et les vertiges persistaient.

Au bout de ce temps, les membres supérieurs étaient complètement dégagés de la paralysie, il a pu en outre se tenir debout et faire quelques petits pas à l'aide de deux appuis. Dès lors, cette amélioration progressait à pas rapides si bien que deux mois après, il marchait à peu de chose près comme avant son accident. A ce moment, il a rendu involontairement ses urines et ses selles. Les mois suivants, le malade n'avait plus qu'une petite faiblesse et un certain degré de parésie vésicale et rectale qui survenait de temps à autre. Au mois de novembre de la même année, il a repris son travail, faisant des immersions à une profondeur qui variait entre 40 et 45 mètres ; il ne peut pas exactement définir les autres conditions du travail.

Au cours de ce mois, après avoir déjà antérieurement et successivement fait un certain nombre d'immersions à une profondeur de 40 à 45 mètres, il redescend à la même profondeur. Impossible de définir le temps du séjour au fond, la décompression était brusque comme toujours. Il n'a plus senti au fond de la mer, c'est-à-dire pendant la compression, les petits symptômes de son premier accident. Trois minutes après la décompression et l'enlèvement du casque, le scaphandrier n'a rien senti, mais aussitôt après, il a été pris de vertiges et bientôt d'une perte de connaissance, qui a duré une heure et demie à deux heures environ.

Le malade revenu à lui a été pris d'un véritable accès de manie transitoire, il avait une loquacité intarissable, il parlait si vite et de questions si différentes, que c'est à peine si ses compagnons parvenaient à concevoir ce qu'il disait, il vomissait des injures, il mouvait avec rage ses membres, il aboyait et se jetait sur ceux

qui l'enlouraient pour les mordre, ce qu'il a fait en réalité à l'un de ses compagnons. Sa face était très injectée, rouge.

Cette scène effrayante a duré au total trois heures, au bout desquelles elle a été suivie d'une paralysie aussi bien de la sensibilité que de la motilité de ses quatre membres. La bouche n'aurait pas été de travers. La parésie vésicale et rectale proexistante a empiré. Cette fois-ci encore, le malade avait des vertiges et de la diplopie. Il est resté au lit huit jours, au bout desquels il a complètement récupéré l'usage de ses membres supérieurs. Quant aux inférieurs, l'amélioration a été telle qu'il a pu marcher à l'aide de deux appuis.

Vers la fin de février 1875, il a été dans la capacité de marcher à l'aide d'un appui, que depuis lors il n'a pas quitté. A ce moment, ses membres s'agitaient d'un tremblement rythmique. Depuis cette époque, jusqu'à présent, son état n'a pas beaucoup changé. —

ÉTAT ACTUEL (15 septembre 1884). — *Symptômes spinaux.* — Le fait qui domine l'état maladif, c'est une paralysie des membres inférieurs qui est beaucoup plus accentuée au membre gauche. La démarche est tout à fait spasmodique. Le malade est forcé d'incliner le tronc de son corps à droite et un peu en arrière, pour élever sa hanche gauche et de cette manière arriver à détacher du sol et porter en avant son membre inférieur gauche qui alors décrit un demi-cercle en frottant de temps à autre le sol. Il n'est pas de même pour le membre inférieur droit qu'il peut détacher du sol et faire avancer sans qu'il soit obligé d'incliner le tronc à gauche. Il va sans dire qu'il lui est absolument impossible de marcher sur un plan incliné ou descendre un escalier. Il y a une exaltation des réflexes plantaires, crémastériens et rotuliens, surtout à gauche, facilement constatable par les procédés les plus élémentaires.

Il a des secousses surtout la nuit, plus souvent au membre inférieur gauche. Les membres se fléchissent et s'étendent tout d'un coup. — Ses membres paralysés et surtout le gauche sont agités souvent d'un tremblement rythmique qu'on peut aisément provoquer en relevant brusquement l'avant-pied. Il est facile de constater par les mouvements passifs communiqués aux membres qu'il y a une dyscampsie des articulations très marquée, surtout à gauche. — Souvent, son membre gauche et parfois le droit se raidit en extension, surtout la nuit, pendant quelques minutes.

La sensibilité interrogée sous tous ces modes a montré des plaques d'anesthésie très étendues, surtout au membre gauche. Le sens musculaire ne paraît pas altéré. Il n'y a pas de myotrophie. La contractilité électrique est normale. Pas de troubles vaso-moteurs. — Il existe une parésie vésicale, qui apparaît de temps à autre. Constipation habituelle. Les fonctions des organes génitaux sont abolies.

*Symptômes céphaliques.* — De loin, on peut remarquer que les axes oculaires ne sont pas du tout parallèles, il y a un certain degré de strabisme. Si nous faisons regarder notre malade à droite, la tête étant dans l'immobilité, nous voyions que le bord de la cornée droite est loin d'arriver jusqu'à l'angle de la paupière et le muscle droit externe se fatigue si rapidement que c'est avec la plus grande difficulté qu'il peut se maintenir dans la direction citée. Sa tendance à revenir à la ligne médiane était très grande. —

L'insuffisance de droit interne de l'œil droit était très marquée ; si on couvrait l'œil droit et si on lui disait de fixer notre doigt, à 15 ou 20 centimètres de distance, on constatait que le droit interne de l'œil droit que l'on découvrait, exécutait un mouvement très visible de redressement en dedans. Ces paralysies nous expliquent parfaitement la diplopie du malade.

L'examen du champ visuel fait par le périmètre de Landolt avait montré un rétrécissement irrégulier du champ visuel de l'œil gauche. L'examen ophtalmoscopique nous fait voir l'atrophie de la papille gauche, plusieurs vaisseaux artériels sont dilatés, ce qui explique l'amblyopie du malade.

Si on fait parler le malade, on ne tarde pas à remarquer un certain embarras de la parole. Les vertiges n'ont jamais cessé de fréquenter le malade, tantôt légers et tantôt forts. Le malade se plaint d'une amnésie qui, en effet, est assez accusée.

*Analyse.* — On aura certes remarqué que nous avons affaire à une affection cérébro-spinale, car le tableau clinique est constitué aussi bien par des symptômes spinaux, parmi lesquels le syndrome de paralysie spasmodique domine et occupe le premier rang, que par des symptômes céphaliques (paralysie du droit externe, du droit interne de l'œil gauche, rétrécissement irrégulier du champ visuel, atrophie de la papille du même œil, vertiges, amnésie).

L'existence du syndrome spasmodique apporte une nouvelle confirmation de la loi que nous avons déjà posée, à savoir : « Presque toutes les paraplégies provenant de l'emploi des scaphandres et qui se prolongent au delà d'un mois, c'est-à-dire pendant un temps suffisant au développement des symptômes spastiques,

sont spasmodiques ». — La marche de la paraplégie spasmodique survenant par l'emploi des scaphandres est, et nous l'avons déjà antérieurement démontré, très souvent rétrogressive, parfois stationnaire, mais jamais progressive; elle n'arrive jamais à la contracture permanente, au pied-bot spasmodique, et, en effet, notre malade ne fait pas d'exception à cette loi : il a sa paraplégie spasmodique depuis dix années et, au lieu de marcher vers la contracture permanente, au contraire, il s'est amélioré considérablement de son membre droit; quant au membre gauche, si d'un côté les symptômes spasmodiques n'ont que très peu rétrogressé, de l'autre ils n'ont pas du tout progressé.

Nous nous plaçons à fixer l'attention du lecteur sur les symptômes mentaux qui ont suivi la perte de connaissance et précédé l'invasion de la paralysie dans son accident de novembre 1874. On avait là un tableau de manie aiguë des plus caractéristiques; en effet, le malade avait une loquacité intarissable; il parlait si vite et de questions si différentes les unes des autres que c'est avec peine que ses compagnons comprenaient ce qu'il disait. Il vomissait des injures, il mouvait ses membres avec rage, il ahoyait, il se jetait, pour les mordre, sur ceux qui l'entouraient, ce qu'il a fait en réalité à un de ses compagnons; la face était injectée, rouge.

Si on prend en considération : 1<sup>o</sup> le brusque développement des symptômes maniaques; 2<sup>o</sup> leur disparition très rapide, qui a eu lieu en trois heures, on a alors sous les yeux un véritable accès de manie transitoire.

Le fait que la manie transitoire peut figurer à titre

de symptôme prodromique, comme dans le cas en question, paraît démontrer que la manie transitoire peut exister à titre de forme clinique à part, constituant à elle seule tout le tableau clinique de l'accident, même chez des personnes qui ne sont pas dégénérées ou héréditaires.

### C. — ACCIDENTS EXTRA-NERVEUX.

Jusqu'à présent, nous avons traité des accidents nerveux survenant par l'emploi des scaphandres, à savoir ceux qui sont provoqués par la localisation de l'agent pathogène au système nerveux. Cet agent peut très bien se localiser en dehors du système nerveux, à un autre tissu ou organe et nous avons alors les accidents que nous appelons *extra-nerveux*.

La localisation extra-nerveuse, qui est d'une fréquence extraordinaire, est celle qui a lieu aux muscles et aux articulations. C'est elle aussi qui a été constatée depuis fort longtemps par tous les auteurs qui ont écrit sur la question. J'entends les *douleurs musculaires* ou *articulaires*, les *myopathies* ou *arthropathies douloureuses*. Il y a très peu de plongeurs à scaphandre qui n'ont pas eu d'accidents douloureux au cours de leurs travaux. Ces douleurs peuvent siéger partout et se localiser à une région déterminée ou bien se généraliser, de manière à ressembler alors à un rhumatisme articulaire aigu. Elles sont ou non accompagnées de gonflement appréciable. La durée de ces douleurs, qui ordinairement sont assez intenses pour arracher des cris aux malades, est très courte et dans l'immense majorité des cas, ne dépasse pas les vingt-quatre heures.



Cet accident est si bien connu que nous croyons au moins inutile de rapporter des observations où l'élément douleur ne figure plus à titre de symptôme, comme nous l'avons déjà bien des fois rencontré, mais bien à titre de forme clinique à part, c'est-à-dire que l'élément douleur constitue alors exclusivement le tableau clinique de l'accident.

Les autres localisations extra-nerveuses paraissent très rares. Je n'entends pas qu'il est rare de constater des troubles viscéraux et surtout respiratoires, cardiaques et gastriques; ce sont même au contraire des symptômes que l'on voit souvent figurer dans la symptomatologie des malades appartenant aux différentes formes cliniques. Je dis seulement qu'il est rare de voir une localisation de l'agent pathogène faite uniquement et exclusivement aux poumons, au cœur ou au tube digestif. Quant à moi, je n'ai pas observé des cas d'accidents survenant par l'emploi des scaphandres dont le tableau clinique soit constitué exclusivement et uniquement par des symptômes respiratoires cardiaques ou gastriques.

*A. Localisation hépatique.* — Une seule fois, j'ai observé un malade à localisation exclusive au foie. Il s'agissait d'un malade dont j'ai malheureusement perdu l'observation très détaillée et si intéressante qui, après la décompression et l'enlèvement de son casque, a senti des douleurs intenses à l'hypocondre droit. Je l'ai observé quelques jours après son accident et son foie débordait de quelques travers de doigts. Il a guéri, dans un mois; le foie était revenu tout à fait à sa place, ne débordait plus et l'ictère concomitant s'est

complètement dissipé. Je ne l'avais soumis à aucun traitement pour suivre la marche naturelle de son accident.

Enfin, la localisation peut dominer au tissu conjonctif sous-cutané et nous avons alors l'emphysème sous-cutané dont voici une intéressante observation :

#### B. — EMPHYSÈME SOUS-CUTANÉ GÉNÉRALISÉ.

##### OBSERVATION LV.

Jean Paloyannos, âgé de trente-sept ans ; les antécédents, aussi bien personnels qu'héréditaires, n'offrent rien d'important, il travaillait déjà depuis des années dans l'air comprimé.

Le 8 août 1883 n'étant pas indisposé et n'ayant pas chargé son estomac, il descend à une profondeur de 20 brasses ; il n'avait encore demeuré que quelques minutes (dix minutes environ) au fond, quand tout d'un coup, le tube en caoutchouc se rompt sans solution complète de continuité en deux pointes différentes, dont l'une était à la partie du tube submergé et l'autre à celle qui se trouvait sur le bateau. Immédiatement, le plongeur se sent serré par le costume. On le retire violemment, tandis que celui-ci avait déjà perdu, durant l'ascension, sa connaissance. On lui enlève le casque et le plongeur marmottait quelques mots inintelligibles, n'ayant conscience de rien. Sa narine droite et son oreille homonyme saignaient abondamment. Ce saignement avait déjà été observé par ses compagnons, pendant que le plongeur portait encore le casque, à travers les verres.

On commence à le débarrasser de son costume, ce qui a été obtenu non sans difficulté, à cause du gonflement généralisé de tout le corps. La tête à son tour n'a pas tardé à participer à ce gonflement et en effet, elle s'est gonflée monstrueusement, de manière à défigurer d'une façon hideuse le visage du malade. C'étaient surtout les paupières qui avaient formé des masses volumineuses, faisant deux saillies frappantes qui ressemblaient à deux œufs, ce qui a effrayé énormément ses compagnons. Ce gonflement continuait à augmenter et au bout d'une heure il avait atteint son maximum d'intensité, de développement. A ce moment, le malade était revenu de sa perte de connaissance. En même temps, il y avait sur tout le corps des plaques plus ou moins étendues, noires. En lui ouvrant les yeux, on s'apercevait que l'œil droit était presque uniformément noir et on ne distinguait plus la cornée de la sclérotique. Il n'y avait aucune trace de paralysie.

Si on le pinçait, on le frottait, on le touchait, il sentait très bien. Il n'y avait pas de troubles de la vessie, du rectum, ou des organes génitaux. Il n'y avait non plus ni palpitations, ni troubles respiratoires, ni symptômes gastriques.

Le malade pendant trois jours n'a pas fait d'immersions et, malgré les frictions énergiques qu'on lui faisait, le gonflement persistait. Le quatrième on l'habille difficilement et il descend dans un but thérapeutique, ayant fait plusieurs immersions à une profondeur de 10 à 42 brasses et ne prolongeant pas son séjour au delà de douze à quinze minutes. Le cinquième jour de son accident, il était déjà très amélioré et sa périphérie assez diminuée de volume, il continue ses immersions. Le sixième jour, après avoir fait cinq immersions, son corps reprend la forme, c'est seulement les plaques noirâtres et les ecchymoses conjonctivales qui ont persisté quinze jours.

#### C. — LOCALISATION THYROÏDIENNE.

*Hémorrhagie dans le corps thyroïde.* — Cette localisation extra-nerveuse a été observée par M. Pérochaud, interne des hôpitaux de Nantes, dans son travail intitulé : « *Trois mois à la clinique chirurgicale de l'école de plein exercice à Nantes,* » et publié dans le *Progrès médical*, n° 31, 2 août 1884. Voici la relation textuellement empruntée de ce fait :

« Cette hémorrhagie est survenue chez un plongeur, en travaillant sous une cloche. La tumeur est du volume d'une petite orange et siège au lobe droit. La régression est lente, mais progressive. La façon brusque et les circonstances dans lesquelles est survenue la tumeur, sa consistance, sa régression, etc., ne laissent aucun doute sur la nature de cette lésion fort rare.

#### COMPLEXITÉ DES ACCIDENTS SURVENANT PAR L'EMPLOI DES SCAPHANDRES.

Maintenant que nous avons étudié les différentes

formes cliniques, isolées de tout mélange, et dégagées de toute complication, auxquelles se rangent les cas d'une pureté et d'une simplicité remarquables, il ne nous est certes pas difficile d'analyser les cas complexes, composés, les cas dont la symptomatologie est composée par des symptômes qui appartiennent aux différentes formes décrites. — C'est ainsi que la surdité, par exemple, que nous avons vue se manifester cliniquement seule, isolée et dégagée de tout élément étranger et par cela même constituer la variété auriculaire de notre forme sensorielle, l'aphasie qui, elle aussi, peut se présenter, nous l'avons déjà étudiée, simple et pure, de manière à constituer la forme aphasique. La perte de connaissance qui à son tour peut, isolée de tout autre symptôme, figurer à titre de forme clinique. Ces trois symptômes, dis-je, l'aphasie, la surdité et la perte de connaissance, peuvent exister ensemble et se succéder, se grouper à titre de symptômes pour constituer un accident cérébral *complexe, composé*, comme on le voit dans l'observation suivante :

## OBSERVATION LVI.

*Histoire.* — Nikitas Pagonis, âgé de trente ans, homme robuste, sans antécédents héréditaires ou personnels dignes d'être notés. Il a commencé son travail en 1877. Il avait travaillé pendant deux années, faisant régulièrement ses campagnes pour la pêche des éponges, sans accident quel qu'il soit.

Le 10 juillet 1879, il faisait des immersions à une profondeur de 20 à 22 mètres, demeurant quinze ou seize minutes au fond ; il faisait la concurrence à un autre plongeur qui pêchait, lui aussi, des éponges au même endroit. Il avait déjà fait cinq immersions sans rien sentir. Inutile de répéter que la décompression était toujours brusque.

Il décide de faire une sixième immersion. Il était déjà 2 heures, il était descendu tout d'abord à une profondeur de dix brasses,

pour arriver graduellement à des profondeurs plus grandes. Le vaisseau, à cause du vent contraire, l'entraînait malgré lui, et après une vaine résistance, le plongeur était forcé de le suivre en regrettant les éponges qu'il laissait derrière lui. Cette lutte a continué pendant dix minutes, il était arrivé à la profondeur de 23 brasses. Six minutes se passent après la décompression et l'enlèvement de son casque pendant lesquelles le plongeur se porte presque bien ; il n'avait qu'un certain degré de céphalalgie ; il avait l'air d'un homme qui pense à quelque chose de sérieux.

Au bout de ce temps, il se lève pour marcher, mais ayant remarqué qu'il titubait trop, il a été obligé de se coucher. On lui donne de l'huile pour vomir, ce qui en effet réussit. Bientôt après il tourne les yeux, serre les mâchoires et est dans une perte de connaissance complète. C'est avec beaucoup de peine qu'on lui a ouvert la bouche pour lui administrer de l'huile et le faire vomir, mais sans succès. Ses compagnons, comptant énormément sur le vomissement comme moyen thérapeutique, lui ont titillé la gorge avec une plume d'oie, ce qui l'a fait vomir. Tous s'étaient mis à le frictionner, surtout à la région gastrique qui était gonflée. A 4 heures du soir, le malade était complètement revenu, et il riait, en voyant ses compagnons titiller son pénis par plaisanterie. Cependant, il ne pouvait articuler un seul mot, il criait. Il concevait très bien la parole entendue ; il ne savait ni lire ni écrire. A 5 heures du soir, ce malade commençait à parler, mais il ne trouvait pas les mots voulus et très souvent, il substituait quelques mots à tout ce qu'il voulait dire ; c'est ainsi qu'au lieu de pain, il disait éponge, mot qui lui était le plus cher. Peu à peu l'articulation des mots se faisait de mieux en mieux et vers minuit, il n'y avait plus aucune trace d'aphasie ; il parlait comme avant son accident. Pas de troubles, ni de la motilité ni de la sensibilité. Le malade s'endort et se lève à 6 heures du matin parfaitement bien portant, ne se plaignant de rien jusqu'à midi, lorsqu'il sort du bateau pour se promener sur les côtes de Macri et prendre l'air sans être accompagné de personne.

Il retourne au bateau à 3 heures du soir ; on lui parle et on remarque qu'il n'entendait rien et par conséquent ne répondait pas ; il était si sourd qu'il n'entendait pas le bruit de la chaîne qu'on traînait.

Il est resté dans cet état de surdité complète qui existait à ce moment à l'état d'isolement pendant trois jours ; il n'avait pas travaillé ces jours-là. Le quatrième jour, il fait une immersion à une profondeur de 12 brasses et après avoir demeuré une demi-heure, il s'est fait décompresser. Il a aussitôt ressenti une amélioration de sa surdité. Le cinquième jour, il descend deux

fois dans les mêmes conditions. L'amélioration était telle qu'il entendait presque bien. Enfin, le sixième jour, il fait encore **trois** immersions à la suite desquelles le malade entendait aussi bien qu'avant son accident. — La guérison fut absolue et définitive.

Chez un autre malade, la rougeur des conjonctives accompagnée de brûlure comme symptômes oculaires de la forme sensorielle; les douleurs aux lombes et à l'estomac, symptômes fréquents des divers accidents survenant par l'emploi des scaphandres; la céphalalgie, autre symptôme céphalique assez fréquent; l'aphasie motrice de la forme aphasique; une véritable crise mentale de notre forme mentale; les vertiges de la forme vertigineuse; enfin une parésie des membres inférieurs avec anesthésie et un certain degré de rétention d'urines qui, elle aussi, peut survenir à titre de forme clinique à part, formant alors à elle seule le tableau clinique de l'accident; tous ces symptômes, dis-je, dont la plupart à l'état de simplicité, d'isolement, constituent les formes cliniques spéciales, peuvent coexister, se succéder, se grouper pour constituer l'accident complexe, composé du malade dont voici l'observation :

## OBSERVATION LVII.

Le nommé R. Chais, frère de l'autre M. Chais, dont l'observation est relatée, âgé de trente ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, a commencé le métier de plongeur à scaphandre en 1874. Il a travaillé pendant quatre ans, faisant régulièrement ses campagnes de l'année sans aucun accident.

Le 5 juillet 1878, il travaillait à une profondeur de 24 brasses, il était obligé de lutter contre un courant de mer assez fort, il a demeuré chaque fois douze minutes. Il fait, dans ces conditions, cinq immersions sans accidents, il redescend pour la sixième fois au même endroit.

Cinq minutes après l'enlèvement du casque, il a été atteint

d'une brûlure dans les yeux qu'il frottait fortement et qui étaient rouges. Presque en même temps, un mal de tête intolérable avec des douleurs intenses aux lombes et à l'estomac surviennent au malade. A ce moment, le malade était pris d'une parésie des membres inférieurs qui lui paraissaient très lourds. La sensibilité aurait été complètement abolie. Au bout de trois minutes, surviennent des vertiges très forts, mais il n'avait pas perdu connaissance.

A ce moment, on lui demande comment il va; le malade ne répond que ha! ha! ha! et après quelques efforts, il finit par bien prononcer la syllabe ta; il voulait dire Nickitas, c'était le nom de son capitaine. Ayant constaté qu'il ne pouvait pas parler, il fait signe, par la mimique, qu'il se trouve très mal. Il concevait parfaitement bien ce que l'on disait autour de lui. Le malade ne sait ni lire ni écrire.

Au bout de vingt minutes, le trouble du langage et dans l'espèce l'aphasie motrice, disparaît pour faire place à des symptômes mentaux suivants. Le malade se met à rire d'une façon éclatante et spasmodique. Ce rire est tellement fort et si particulier, d'après le récit du capitaine Nickitas laannaras, homme instruit et fort intelligent, qu'au lieu de les faire rire, il les a effrayés. — Notons bien que le malade se rappelle ce rire, mais il ne paraît pas en conserver un souvenir bien précis.

Ce rire s'est prolongé pendant un quart d'heure environ, au bout duquel il se met à chanter une chanson turque de la catégorie spéciale de chansons qu'on appelle *manés* et qui sont très goûtées dans son pays.

Son capitaine ajoute qu'il a très bien chanté la chanson tout entière. Le malade interrogé sous ce rapport nous affirme qu'il n'a pas le moindre souvenir de cette chanson. Cette chanson s'est prolongée aussi une demi-heure, au bout de ce temps, il a recommencé à rire. Enfin, les chansons alternées avec les rires ont fait durer cette scène pendant trois heures et demie, juste. Pendant ce temps, le malade se frottait follement la tête avec ses mains. Au bout de ce laps de temps, le malade revient à son état normal, parfaitement bien portant et ne se plaignant de rien, sauf peut-être d'un certain degré de lourdeur de tête.

Le 5 août 1880, c'est-à-dire vingt-cinq mois depuis son premier accident, il descend à une profondeur de 40 mètres et demeure douze minutes, au bout desquelles il s'est fait remonter. Il avait déjà fait cinq immersions dans la même journée et de suite. Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, le plongeur est pris du même accident. Il ne différait absolument en rien de l'accident antérieur au point de vue des symptômes céphaliques : brûlure des yeux, rougeur conjonctivale, vertige, mal de tête, douleurs aux lombes et à l'estomac, aphasie motrice,

alternance des rires et des chansons, presque de même durée, accompagné de frottement de la tête. La parésie seulement au lieu de se dissiper avec les autres symptômes, au bout de trois heures et demie, a au contraire persisté cette fois pendant trois jours, où tout rentre dans l'ordre.

Nous croyons inutile de multiplier les cas de ce genre. Cela serait abuser outre mesure et sans profit de l'attention de notre lecteur. Il suffit de savoir que les cas complexes sont composés par des symptômes divers et multiples qui, à l'état de simplicité et d'isolement, constituent les formes typiques et simples. Ces combinaisons, cette complexité ne sont soumises à aucune loi, à aucune règle, parce que les accidents complexes dépendant directement d'une localisation faite au hasard à différents points de l'organisme humain, et surtout de l'axe cérébro-spinal, l'on peut aisément concevoir sous quels tableaux multiples et variés ils peuvent se présenter au clinicien. Mais, malgré cette complexité, nous pouvons parfaitement bien nous rendre compte des accidents de ce genre, les interpréter, les analyser, comme nous l'avons déjà démontré; et quelle que soit la forme sous laquelle puisse se présenter ce Prothée, nous sommes toujours dans la possibilité de le saisir et le reconnaître par la connaissance précise des formes simples et typiques que nous avons déjà si longuement décrites.

C'est d'ailleurs la manière de procéder pour toutes les maladies surtout du système nerveux. Nous tâchons avant tout de connaître quoi? le type. Et une fois que nous le possédons à fond, notre œuvre est presque achevée. Toutes les formes atypiques et anormales peuvent être aisément interprétées et analysées. C'est là un des secrets du génie de Charcot, secret qui



a conduit cet illustre maître à éclaircir d'une lumière si vive un si grand nombre de points concernant la neuropathologie.

**MULTIPLICITÉ ET VARIABILITÉ DES ACCIDENTS CHEZ LE MÊME  
PLONGEUR A SCAPHANDRE AU COURS DE SON TRAVAIL DANS  
L'AIR COMPRIMÉ.**

Si parfois il arrive au même plongeur à scaphandre d'être atteint à différentes époques de son travail de la même forme d'accident, à preuve, par exemple, le malade de l'OBSERVATION XLV qui a eu depuis le 10 juillet 1873 jusqu'en 1882 quinze fois le même accident, c'est-à-dire quinze hémiplegies, ceux des OBSERVATIONS XXXII et XXXIII, dont le premier a été atteint trois fois et le second deux fois du même accident, d'aphasie motrice au cours de leur travail; le plus souvent, au contraire, le scaphandrier est atteint au cours de son travail des accidents les plus multiples et les plus variés. Pour démontrer combien est grande la variabilité et la multiplicité des accidents qui peuvent survenir chez le même plongeur à scaphandre au cours de son travail, nous allons relater un certain nombre d'observations.

**OBSERVATION LVIII.** — Le 10 juin 1878, à la suite de la première immersion de la journée, à la profondeur de 23 brasses, décompression brusque, trente-cinq minutes au fond. Dix minutes d'intervalle entre la décompression et l'invasion de l'accident. — Hémiplegie gauche, trois jours de durée. — Le 20 juillet 1879, première immersion, 20 brasses de profondeur, vingt-cinq minutes de séjour, décompression brusque. — Immédiatement après la décompression : monoplegie du membre inférieur droit une heure et demie de durée. — Le 15 septembre 1880, première immersion, 22 brasses de profondeur, une demi-heure de séjour au fond, décompression brusque. — Paraplegie double, deux heures de durée.

*Histoire.* — Photis Catsourakis, âgé de vingt-trois ans, sans anté-

cédents héréditaires ou personnels ; il a commencé son métier de plongeur à scaphandre en mai 1878. Il a travaillé un mois sans accidents. Le 10 juin de cette année, il fait sa première immersion à une profondeur de 23 brasses et après avoir prolongé son séjour au fond pendant trente-cinq minutes, il s'est fait brusquement remonter. Il avait déjà fait plusieurs immersions antérieurement à la même profondeur ; de plus, il s'est fait décompresser aussi brusquement que cette fois-ci, sans accidents ; mais il n'a jamais demeuré plus d'un quart d'heure tout au plus.

Dix minutes après la décompression et l'enlèvement du casque, il a été pris d'un engourdissement général accompagné de frissonnement ; pas de perte de connaissance. — Cet engourdissement après avoir duré une heure, a disparu pour faire place à une hémiplegie gauche. La bouche était de travers, ses membres supérieur et inférieur du côté gauche, ne pouvaient exécuter le moindre mouvement. Cet état, accompagné d'un certain degré de céphalalgie a duré trois jours seulement, au bout desquels le malade se portait parfaitement bien, au point qu'il a repris son travail.

Le 20 juillet 1879, il descend à une profondeur de 20 brasses, et, après avoir séjourné vingt-cinq minutes, il s'est fait, brusquement, comme d'habitude, décompresser. Il avait fait, antérieurement, des immersions dans les mêmes conditions, sauf le séjour qui n'a jamais duré plus de douze à quinze minutes, sans accidents.

Pas de refroidissement, pas de toux, pas de repas avant l'immersion.

Presque immédiatement après l'enlèvement du casque, le malade est atteint, le long de l'extrémité supérieure droite, surtout aux épaules, de douleurs intenses qui ont duré cinq minutes environ. Au bout de ce temps, une paralysie de la sensibilité et de la motilité survint au plongeur ; pas d'autres symptômes. Cette paralysie a duré une heure et demie, au bout de laquelle le malade se porte parfaitement bien, remuant son membre paralytique aussi bien qu'avant l'accident.

Le 15 septembre 1880, il fait sa première immersion de la journée, à une profondeur de 22 brasses et après avoir demeuré une demi-heure, il s'est fait brusquement décompresser.

Ce plongeur affirme cette fois-ci encore qu'il est descendu un grand nombre de fois à cette profondeur et avec la même décompression, sans accident, mais il importe de remarquer qu'il n'a jamais demeuré au fond plus de quinze minutes. — Il était parfaitement bien portant et il n'a pas mangé avant l'immersion. Immédiatement après l'enlèvement du casque, cet homme est pris d'un engourdissement général sans perte de connaissance et presque en même temps, d'une paralysie de la sensibilité et de la motilité des quatre membres. Il ne pouvait bouger que la tête.

Pas d'autres symptômes. Au bout de deux heures, il reconvre l'usage de ses membres et le malade le lendemain matin a repris son travail. Ce plongeur, depuis cette époque jusqu'au 10 avril 1885, jour de notre examen, n'a pas eu d'accidents.

On voit donc que ce plongeur à scaphandre a été atteint au cours de son travail de trois accidents tout à fait différents. Le premier était une hémiplegie gauche, le second était une monoplegie du membre inférieur droit et le troisième une paraplégie des quatre membres. Tous les trois étaient fugitifs, transitoires.

**OBSERVATION LIX.** — *Plusieurs accidents douloureux à différentes époques.* — Le 16 juin 1882, dans des conditions de travail impossibles à déterminer, hémiplegie droite fugitive. — Le 20 juillet 1882, première immersion, 26 brasses de profondeur, vingt-cinq minutes de séjour au fond, ce qui a provoqué une dyspnée et une sueur abondante, décompression extrêmement brusque. — Accident appartenant à la forme centrale spinale latérale.

*Histoire.* — Demetres Guaris, Agé de vingt-huit ans, sans antécédents héréditaires ou personnels, a commencé à travailler dans l'air comprimé en 1877.

1° Il a été atteint plusieurs fois aux différentes régions du corps d'accidents douloureux dont la durée variait de deux à vingt-quatre heures.

2° Le 16 juin 1882, dans des conditions de travail que le plongeur ne peut pas déterminer, il a été pris d'une douleur extrêmement vive avec anxiété au creux épigastrique, qui au bout de quelques minutes a été remplacé par un engourdissement très fort suivibientôt d'une paralysie du membre supérieur et inférieur droit; sa bouche aurait été de travers. En même temps le malade avait un trouble du langage assez prononcé, il ne pouvait articuler qu'un certain nombre de mots qu'il substituait d'une manière indifférente à tout ce qu'il voulait dire. Au bout d'une demi heure, la paralysie et l'aphasie ont complètement disparu et le lendemain matin il reprend son travail.

3° Le 20 juillet 1882, ce scaphandrier étant descendu à une profondeur de 26 brasses environ fait prolonger de vingt-cinq minutes son séjour au fond, il fut pris d'une dyspnée avec sensation de suffocation et d'une sueur abondante. Immédiatement il fait signe de le faire monter. Ses compagnons troublés l'ont fait remonter très rapidement et lui ont enlevé le casque, de sorte que la décompression a été instantanée.

Aussitôt la décompression faite le plongeur à scaphandre est pris d'une douleur très intense à l'estomac sans perte de connaissance. Au bout de quelques minutes, ces douleurs gastriques disparaissent pour faire place à un engourdissement qui s'étendait de l'estomac aux pieds et qui a été suivi d'une paralysie des membres inférieurs qui est devenue complète dans deux heures. A ce moment, le malade a eu une rétention d'urine qui a nécessité le sondage. La constipation est opiniâtre. Le malade sentait bien quand on le pinçait et quand on le touchait. Notre homme a été forcé de garder le lit pendant quarante jours. Au bout de ce temps, c'est-à-dire environ vers le commencement de septembre, il a commencé son métier dès qu'il s'est senti capable de remuer un peu ses membres.

Le mieux se faisait sentir d'un jour à l'autre. Les membres reprenaient des forces et après un mois il marchait sans appui.

ETAT ACTUEL (10 juin 1884). — Le malade a un léger boitement, quand il marche, il frotte le sol de temps en temps, il élève un peu ses hanches et enfin il a les allures d'une marche spasmodique à peine esquissée. Dyscampsie légère des articulations. — Secousses. — Exaltation des réflexes. — Epilepsie spinale spontanée et provoquée. — Rien d'anormal à la sensibilité examinée sous tous ses modes, de temps en temps le malade a des engourdissements aux membres surtout sous l'influence des variations atmosphériques. — Sensation désagréable à la région lombaire. Pas de troubles trophiques ou vasomoteurs. — Il est quelquefois obligé de pousser pour uriner. — Constipation. — Fonctions génitales un peu émoussées. — Pas d'autres symptômes céphaliques ou autres.

Ce plongeur à scaphandre a eu donc trois accidents absolument différents l'un de l'autre. Il a eu au cours de son travail : 1° des accidents douloureux multiples ;

2° Un accident cérébral appartenant à la forme paralytique, type hémiplegique ;

3° Un accident spinal appartenant à la forme centrale latérale.

#### OBSERVATION LX.

1<sup>er</sup> accident. 29 septembre 1873. (Septième immersion faite sous les mêmes conditions que les six précédentes, à savoir 24 brasses de profondeur, dix minutes de séjour au fond et décompression

*brusque. — Accident cérébral complexe (perte de connaissance, aphasie, hémiplegie.)*

2° (13 septembre 1878.) *Huitième immersion. Mêmes conditions de travail profondeurs de 22 brasses, séjour de dix à douze minutes et décompression toujours brusque. — Perte de connaissance, paraplégie transitoire.*

3° (3 mars 1881.) *Troisième immersion faite sous les mêmes conditions que les deux précédentes comme profondeur 20 brasses, séjour une demi-heure.*

4° (2 juin 1883.) *Troisième immersion, profondeur de 24 brasses, séjour de sept à huit minutes, décompression brusque comme les deux précédentes. — Accident appartenant à la variété intramyélitique de la forme spinale unilatérale.*

Le nommé Antoine Antonogius, sans antécédents héréditaires ou personnels, âgé de trente-cinq ans, a commencé en mai 1873 son travail dans l'air comprimé, il a travaillé pendant cinq mois environ sans accidents. Le 29 septembre, bien portant et à jeun, après avoir déjà fait 6 immersions à une profondeur de 24 brasses, dix minutes de séjour au fond et décompression brusque; il est redescendu dans les conditions de travail exactement semblables, pas de fatigue.

Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, il perd connaissance et reste, n'ayant conscience de rien, pendant dix heures, de 10 heures du matin à 8 heures du soir. Au bout de ce temps, le malade revient sans pouvoir articuler un seul mot, il ne prononçait que quelques sons inarticulés. En même temps, le malade ne distinguait pas les objets environnants; il n'avait conservé que la perception lumineuse.

Bientôt après, le malade est atteint subitement d'une paralysie du membre supérieur et inférieur droit, la bouche était aussi de travers. Il importe de remarquer qu'un gonflement de la moitié droite de la poitrine s'était développé, qui donnait naissance à un trismus, à un bruit de frottement quand on le frottait, sans rougeur ni autre changement de la coloration de la peau de cette région. Il comprenait parfaitement la parole entendue. A minuit, il articulait très bien tous les mots. A ce moment aussi, il a commencé à remuer un peu ses membres paralysés. Il s'endort et le matin se lève bien portant. C'est le gonflement qui seul a persisté et dont il y a encore aujourd'hui des traces.

2° Le 13 septembre 1878, après avoir fait 6 immersions à une profondeur de 22 brasses, dix à douze minutes de séjour et décompression brusque, il redescend à jeun dans les mêmes conditions de travail. Immédiatement après la décompression et l'enlèvement du casque, le plongeur perd connaissance pendant trois heures, au bout desquelles il revient, n'ayant absolument rien.

3<sup>o</sup> Le 3 mars 1882, à la suite de la troisième immersion, faite à une profondeur de 20 brasses comme les deux précédentes, pas de refroidissement, pas de toux, pas de repas avant son éclusement, enfin pas de fatigue.

Une heure après la décompression brusque et l'enlèvement de son casque, c'était dix heures du matin, le plongeur est atteint d'une paralysie complète des membres inférieurs, qui a été bientôt suivie de perte de connaissance absolue. A une heure du soir, cet homme revient complètement. La paralysie n'était plus complète ; le malade a pu se tenir debout et à l'aide des appuis, faire quelques petits pas. La sensibilité aurait été diminuée. Il n'a pas pu rendre ses urines ni ses selles.

A 5 heures du soir, il revient à son état normal. Pas trace de paralysie. La sensibilité est normale, il a pu rendre ses urines tout seul. Enfin rien, et le lendemain matin il reprend son travail.

4<sup>o</sup> Le 2 juin 1883, n'ayant pas la moindre indisposition, après être déjà descendu deux fois à la profondeur de 24 brasses, demeurant toutefois 7 à 8 minutes et se faisant brusquement remonter, il redescend à jeun pour la troisième fois dans les mêmes conditions. Aussitôt après la décompression, il a été frappé d'une perte de connaissance complète qui n'a pas duré plus d'un quart d'heure, au bout duquel il est pris d'une parésie du membre inférieur gauche, les trois autres ayant conservé leur motilité intacte. La sensibilité aurait été émoussée, pas de troubles de la vessie ou du rectum. Fonctions génitales normales. La parésie s'améliorait d'un mois à l'autre, lentement, mais progressivement.

Etat actuel, 3 septembre 1883.

Le malade marche bien, on ne peut pas distinguer le moindre boitement. C'est seulement après une longue course que notre homme sent de la fatigue à ce membre.

Son membre parétique après une fatigue ou sous l'influence d'une émotion morale, s'agite souvent au réveil, d'un tremblement involontaire. Impossible de provoquer ce tremblement. Il y a une exaltation considérable des réflexes de ce membre. Son membre parétique parfois se fléchit et s'étend tout d'un coup.

Il y a des anesthésies par plaques, à ce membre, la sensibilité est intacte à l'autre.

Rien du côté du sens musculaire, de la nutrition des muscles, des vaso-moteurs, de la vessie, du rectum et des organes génitaux.

Aucun symptôme céphalique.

Les fonctions des autres organes paraissent se faire régulièrement.

Etat du malade, le 15 novembre 1883. — Rien. Guérison complète et définitive.

Ce scaphandrier, comme on l'a remarqué, a eu au cours de son travail quatre accidents différents. Le premier est un accident cérébral complexe. La perte de connaissance qui peut figurer toute seule au tableau clinique d'un accident survenant par l'emploi des scaphandres, l'aphasie de la forme aphasique et l'hémiplégie de la forme cérébrale paralytique ont contribué à la constitution de cet accident complexe. Le second est un accident cérébral simple, typique, la perte de connaissance qui, à elle seule, constituait le tableau clinique de l'accident. Le troisième est un accident complexe à la constitution duquel ont contribué la perte de connaissance et la paralysie spinale transitoire. Enfin le quatrième est un accident appartenant à la forme spinale unilatérale et plus spécialement à la variété intramyélitique de cette forme.

De ces observations, on peut voir combien est grande la multiplicité et la variabilité des accidents qui peuvent survenir chez le même plongeur à scaphandre dans le cours de son travail. Je pourrais multiplier les cas de ce genre si je ne craignais de fatiguer l'attention de notre lecteur.

Nous terminerons ce chapitre par une courte description des troubles trophiques et urinaires des paralytiques scaphandriers et des accidents mortels.

#### MORT DES PARALYTIQUES SCAPHANDRIERS ACCIDENTS MORTELS.

Je ne veux pas insister beaucoup sur les troubles trophiques et urinaires qui se rencontrent dans ces accidents spinaux des scaphandriers, car ils ne diffé-

rent absolument en rien de ceux qui s'observent dans les affections spinales de toute autre origine. On a pu remarquer parmi les observations rapportées déjà des cas de ce genre : Eschares sacrées à formation rapide. Troubles urinaires : l'urine est albumineuse, ammoniacale et parfois sanguinolente. Mais si les scaphandriers qui font les sujets de nos observations ont échappé à la mort, il n'en est pas moins vrai que l'apparition de ces troubles, comme toujours du reste, est redoutable, car l'état général s'aggrave, le marasme se prononce et le malade meurt.

A preuve par exemple deux observations dont la première est due à l'excellente thèse de M. Alphonse Gall<sup>1</sup> et la seconde au travail de MM. Tetzis et Parissis<sup>2</sup>, toutes les deux relatives à des plongeurs paraplégiques morts de suites d'eschares à développement rapide. Je reproduis intégralement ces observations.

Le 1<sup>er</sup> juillet 1869, sur la côte de Rhodes, le nommé Nicolas Roditis, qui plongeait à la machine depuis trois mois environ, remonta d'une profondeur de 35 à 40 mètres. Au bout d'une demi-heure, il est pris de fortes douleurs dans la région épigastrique, et en même temps s'aperçoit qu'il ne peut plus se tenir sur ses jambes. On le ramène à Rhodes, où il s'adresse d'abord à un charlatan qui le fait mettre dans un four. Il n'est pas soulagé, comme on le pense bien ; les douleurs d'estomac persistent ; la paralysie de la partie inférieure du corps était complète et portait sur les jambes, les cuisses, la vessie et le rectum. Aux douleurs de la région épigastrique s'ajoutait la tension du ventre ; il y avait trois jours qu'il n'avait pas uriné et qu'il n'avait pas eu de selles, quand il fit appeler un médecin italien, qui para au plus pressé en le sondant et qui essaya ensuite de guérir sa paraplégie. On lui donna divers remèdes et on lui fit des frictions ; mais il a été impossible de savoir au juste quel traitement on lui fit suivre.

Un mois après l'accident, il arrive à Calymnos où le voit le

<sup>1</sup> Loc. cit.

<sup>2</sup> Lib. cit.



Dr Pélicanos. A ce moment il est complètement paralysé de toute la moitié inférieure du corps, aussi bien du côté de la motilité que de celui de la sensibilité. La vessie et le rectum participent à la paralysie.

De plus, il porte à la partie postérieure et inférieure du tronc une large eschare de 14 centimètres sur 15. Toutes les parties molles sont ulcérées et le sacrum est à nu. A la hauteur des deux grands trochanters, on voit aussi deux plaies; l'une a amené la destruction de la peau; dans l'autre, l'os est à nu. Eschare au calcaneum droit. Eschare à la partie inférieure et externe du cinquième métatarsien gauche et à la plante du même pied. Douleurs atroces dans la région de l'estomac; constipation constante. Le malade est très anémié.

On lui donne d'abord du sirop de lactate de fer, du quinquina, du vin vieux de Chypre et une alimentation aussi réparatrice que possible. On lave les plaies avec une décoction de camomille et de quinquina; on le panse avec du vin aromatique. De temps en temps un purgatif avec l'huile de ricin ou la poudre de jalap.

Pas d'amélioration; les eschares s'agrandissent; une fièvre à type intermittent quotidien, à exacerbations revenant tous les soirs, se déclare. C'était évidemment de la fièvre hectique.

L'appétit est presque nul, l'état général s'aggrave encore; une eschare gangréneuse envahit le prépuce et enfin le malade succombe dans le marasme trois mois après son accident.

Il y avait un mois que la paralysie de la vessie avait cessé; mais il n'avait eu aucune amélioration du côté de la motilité et de la sensibilité des membres inférieurs.

J. Z... d'Hydra, âgé de vingt-cinq ans, s'étant plongé trois fois de suite dans le golfe Argolique, le 26 décembre 1876, à une profondeur de 15 brasses, commençant alors pour la première fois l'ouvrage de plongeur, fut attaqué d'une paraplégie, aussi fut-il transporté à Kranidiou du Péloponèse, où il demeura vingt jours et où lui furent données les premiers soins. Je le visitai quand il fut transporté, ici, le 16 janvier 1877; il me raconta qu'étant remonté du fond de la mer, après l'enlèvement du casque, lui survint de la lypothimie et qu'il perdit connaissance; étant revenu à lui, il vit ses membres inférieurs paralysés. Je l'examinai et je vis que ses membres inférieurs étaient paralysés et insensibles; la vessie était complètement paralysée et le rectum n'agissait plus; les autres fonctions du corps étaient normales. Comme étant loin de son pays, il n'était pas convenablement soigné, la peau à la région du sacrum avait commencé à devenir rouge; j'attirai immédiatement l'attention de ses proches sur cela, en ordonnant des couches convenables, des changements fréquents de position et des lavements de cette région avec de l'eau de Goulard et avec de la décoction de quinquina; des toniques à l'a-

térieur et une nourriture tonique et du vin ; il est inutile de dire que je le sondais deux fois par jour et que je provoquais des évacuations par des lavements. L'état du malade s'améliora par ces soins, la peau à la région du sacrum revint à son état normal et le malade sembla pendant quelque temps marcher à la guérison. Il commença alors à sentir le besoin d'uriner et à remuer les doigts des pieds ; il semblait qu'il allait recouvrer entièrement le mouvement et la sensation des membres inférieurs ; mais malheureusement il était pauvre et ne pouvait pas suffire aux dépenses ; aussi continuait-il exactement le traitement médical, mais dans la maison il n'y avait pas les personnes qu'il fallait pour l'aider à changer souvent de position, ni les moyens pour avoir la propreté nécessaire dans sa couche, etc., par conséquent au mois de mars se présentèrent de nouveau les symptômes de la gangrène très intenses ; la peau devint de nouveau rouge, elle s'ulcéra et les parties molles commencèrent à devenir gangréneuses ; les os se dépouillèrent et le sphacèle de ces parties du corps s'étendit jusqu'à la surface postérieure du tiers supérieur des cuisses. Je fis usage contre la gangrène de l'acide phénique et de l'acide salicylique qui arrêtaient, à ce qu'il paraissait, davantage le progrès de la gangrène ; enfin tout fut inutile ; la gangrène amena de grandes lésions auxquelles le malade résista, gardant l'appétit et n'ayant point de fièvre ; mais enfin la diarrhée survint et la fièvre avec des frissons et des sueurs, et l'épuisement, faisant des progrès, amena la mort le 21 juin.

Voici maintenant, entre autres, une observation empruntée aux mêmes auteurs, qui est relative à un scaphandrier mort de troubles urinaires.

M. D..., de Kalymnos, âgé de vingt-quatre ans, plongeant à scaphandre depuis un an, très hardi, fut affecté de la paraplégie. lorsque je le visitai, le 1<sup>er</sup> septembre 1878, il me raconta que, s'étant plongé trois jours avant à plusieurs reprises à une grande profondeur de vingt-six à trente brasses, il avait senti, en remontant, après l'enlèvement du casque, les symptômes ordinaires de la paraplégie, c'est-à-dire, des vertiges, la tendance à la lypothymie et des douleurs aux membres inférieurs ; il demanda qu'on le déshabillât et alors il vit qu'il avait la paraplégie ; ses camarades, comme il était loin de la ville d'Hydra, lui donnèrent les soins ordinaires et le sondèrent ; le troisième jour de son attaque, il vint à Hydra et il me disait qu'il se trouvait bien, si ce n'est que ses membres inférieurs étaient atteints ; ces membres avaient perdu complètement la motilité ; la sensibilité s'étendait seulement jusqu'aux cuisses. Je lui ordonnai le traitement ordi-

naire, l'application des ventouses scarifiées, le sondage fait par moi-même, l'emploi du calomel comme purgatif; ainsi pendant quelques jours, son état semblait s'améliorer: le mouvement des doigts des pieds avait déjà commencé, mais le malade détestant le cathétérisme lâchait, par des pressions fortes à l'hypogastre, de provoquer la sortie de l'urine; de là et du séjour prolongé de l'urine dans la vessie, survint l'inflammation de celle-ci. Le malade commença à sentir des douleurs fortes à l'hypogastre; la vessie ne se vidant pas complètement, était saillante de quelques doigts au-dessus de la symphyse pubienne. En examinant les parois de la vessie, on trouvait qu'elles grossissaient peu à peu; l'appétit diminuait, la fièvre apparaissait avec des frissons et se terminait par des sueurs; il survenait des délires s'alternant avec le coma et les soubresauts des tendons; la langue se sécha, les vomissements survinrent, et le malade s'affaiblissant petit à petit décéda le 24 octobre dans une pleine anesthésie, après qu'on eut employé vainement tous les moyens pour le sauver; pas d'eschares.

Le cas échéant, soit que ces troubles trophiques et urinaires ne font pas du tout leur apparition, soit qu'ils ne se terminent pas par la mort, le paralytique scaphandrier survit. Quant à la marche ultérieure de ces paralysies et leurs pronostics, je me suis déjà longuement entretenu et on a pu remarquer que je ne suis pas, tant s'en faut, autorisé par mes observations de souligner les paroles suivantes de Paul Bert:

« Mais trop fréquemment les paralysies des membres inférieurs sont persistantes, et nous avons rapporté des observations nombreuses qui font un lamentable tableau de ces malheureux dont *presque toujours* la mort vient, au bout d'un temps variable, terminer les souffrances. Dans aucun des faits que nous avons rapportés une paraplégie ayant duré *plus de deux jours* n'a été complètement guérie. »

Au contraire, j'ai fait suffisamment ressentir que des paraplégies, qui durent des mois et plus d'une année, guérissent fréquemment, s'améliorent dans la

majorité des cas, rarement restent stationnaires pour ainsi dire indéfiniment, le scaphandrier restant en qualité d'infirme pour toute sa vie. Mais je dois confesser que je n'ai pas encore observé de mort par les progrès seuls et naturels de la paralysie.

#### ACCIDENTS MORTELS.

Le plongeur à scaphandre peut être mortellement frappé soit subitement au moment même de la décompression soit rapidement, quelques heures rarement un ou deux jours après elle. Quels sont les symptômes qui constituent le tableau clinique de ces terribles accidents? Ma description sera forcément incomplète, parce qu'il ne m'a jamais été donné d'observer des cas de ce genre. La mort survient si promptement qu'on arrive presque toujours tard.

Les expériences qui seront rapportées plus loin, les expériences que j'ai pris sur cette question auprès des compagnons des scaphandriers frappés d'accidents mortels, aussi bien qu'un certain nombre d'observations incomplètement exposées, que l'on trouve dans les travaux de mes devanciers, semblent démontrer que dans l'immense majorité des cas la mort arrive par le syndrome d'apoplexie par hémorragie cérébrale, que parfois c'est une attaque syncopale qui termine la vie du plongeur.

Procédons maintenant à l'exposé de ce qui a été publié jusqu'à présent sur ces accidents mortels. M. Léro y de Méricourt fait simplement savoir que trois plongeurs à scaphandre sont morts subitement en

quittant le travail sous-marin. Pas d'observations. La lettre de M. de Nayrouse donne sur ce point les renseignements suivants :

« Ceux qui sont morts n'ont jamais expiré au fond de l'eau, ils remontaient, se plaignant de douleurs internes, au cœur en particulier, se couchant dans leur barque et s'éteignaient au bout de quelques heures. »

**Dans la thèse de M. Alphonse Gal, on trouve les trois observations suivantes, fort succinctes et incomplètes :**

I. — Le 23 juin 1868, à Navarin, Jorgieos Koutchourahi, descendu par une profondeur de quarante à quarante-cinq mètres, est resté un quart d'heure au fond. Selon la coutume des plongeurs grecs, il s'est fait hisser après ce temps ; il est arrivé sur le pont du bateau en parfaite santé ; quelques minutes après, il s'est plaint de tournoiements de tête, et il est tombé sur le pont. Perte de la parole et de l'intelligence ; face rouge. Mort subite.

II. — Le 10 juillet 1868, dans l'Archipel grec, Manolis Couloumaris, descendu par une profondeur de vingt-cinq brasses, c'est-à-dire à peu près de quarante mètres est resté environ trois quarts d'heure au fond. Au bout de ce temps, il a fait le signal convenu, et il a été hissé. Il était sur le pont depuis un quart d'heure à peu près, et, au dire de ses camarades, il pressait les éponges qu'il avait remontées, lorsqu'il fut brusquement saisi par de fortes douleurs, et presque aussitôt, perte de connaissance absolue. Il succomba rapidement.

III. — Le 15 juin 1869, sur la côte de Bengasi, le nommé Joannis Xippas descendit par vingt brasses de fond, c'est-à-dire à peu près de trente à trente-cinq mètres. Ce plongeur était descendu pendant cinq jours de suite, et à plusieurs reprises chaque jour, par des profondeurs toujours supérieures à trente mètres, et jusqu'alors il n'avait rien éprouvé de fâcheux, sauf un peu de douleur dans le bras gauche. Le 15 juin, il en était à sa seconde descente, lorsque l'accident lui arriva. Remonté après un séjour de plus d'une demi-heure, il ne parut tout d'abord rien éprouver de fâcheux, et descendit sous le pont de son calque pour se reposer. Ce ne fut qu'une heure après qu'un de ses camarades, descendant auprès de lui, le trouva sans connaissance, la figure rouge, les membres complètement inertes et couverts de sueur froide. On essaya de le réchauffer, sans pouvoir y parvenir.

On mit à la voile pour se rendre à Alexandrie, où l'on espérait

trouver du secours ; mais la mort arriva au bout de vingt-quatre heures. Le malade était resté tout ce temps dans l'immobilité la plus absolue. Il n'y avait pas eu de selles ni de miction. Ceux qui ont assisté à sa mort assurent qu'un peu avant de mourir, il aurait donné quelques signes d'intelligence et de souffrance ; mais la paralysie des membres est restée complète.

Le travail de M. Lampadarios <sup>1</sup> contient une seule observation, fort succincte, du reste la voici :

Pendant l'été de l'année 1866 on m'a appelé pour visiter un sieur L... Cet homme plongeait en scaphandre depuis quelque temps pour pêcher l'éponge, il avait quarante ans. La veille, étant retiré du fond de la mer, il était tombé dans un état comateux ; lorsque je l'ai vu, il était aux derniers moments, la face bouffie, bleuâtre, comme mort d'asphyxie.

Les observations les plus intéressantes en raison de leur description relativement précise sont celles qui sont contenues dans le travail de MM. Fetzis et Paris-sis. Je les reproduis intégralement.

Obs. I. — Un des plongeurs venait d'être attaqué, il avait perdu connaissance, sa tête était déjà gonflée et noirâtre, sa langue était sortie de ses lèvres enflées, ses yeux étaient saillants, ses membres supérieurs froids, son poulx était petit, faible et filiforme, ses membres inférieurs étaient couverts et chauds par suite des frictions. Il tomba dans l'anesthésie aussitôt qu'on lui enleva le casque, et tous les soins que prirent de lui ses compagnons furent inutiles. Il mourut bientôt après.

Obs. II. — Th. G..., d'Hydra, âgé de vingt-deux ans, s'étant adonné l'été dernier pour la première fois à la profession de plongeur, faisait des immersions près de Cythère à une profondeur de moins de vingt brasses. Dix jours avant son dernier accident, sentit après une immersion des douleurs fortes à la nuque et interrompit ses immersions. Le 7 juillet il les reprit, après avoir fait plusieurs immersions, il en fit sa dernière à 3 heures du soir à une profondeur de dix-huit brasses. Après la décompression et l'enlèvement du casque, il se sentait bien ; il fuma et il se préparait à une nouvelle immersion, lorsque tout à coup, un quart d'heure après, il se plaignait d'avoir une forte douleur à l'œil gauche et demandait à ses compagnons si ses yeux étaient

<sup>1</sup> Loc. cit.

rouges; pendant qu'il disait cela, il fut pris de vertiges, devint pâle, perdit connaissance, et en même temps de l'écume sortait de sa bouche. Ses compagnons l'ayant déshabillé, tâchèrent d'abord de lui ouvrir la bouche, de force pour lui donner à avaler de l'huile, comme d'habitude afin de provoquer les vomissements qu'ils considéraient comme utiles; mais n'y parvenant pas, ils lui firent les frictions ordinaires avec du vinaigre chaud. Le malade parla trois heures après, en disant qu'il avait des douleurs dans tout son corps, il tomba dans le coma dont il ne revint plus. De temps en temps, il prononçait quelques mots incohérents; quelquefois il remuait un peu seulement les membres supérieurs et avait de la dyspnée depuis le commencement de l'accident jusqu'à la fin de sa vie. Ses compagnons lui appliquèrent cinquante-cinq ventouses sèches le long de la colonne vertébrale, que le malade, par de petits mouvements, montrait qu'il sentait. Puis toute sa tête se gonfla, prit une couleur bleue noirâtre, ses lèvres et ses paupières s'enflèrent aussi, et la mort vint environ vingt-quatre heures après son accident.

Obs. III. — D. T..., d'Hydra, âgé de trente-six ans, exerçant la profession de plongeur à scaphandre depuis quatre ans, a été atteint l'année dernière de petits accidents.

Le 28 juillet 1881, ayant fait trois immersions sans accident, il descend pour la quatrième fois par une profondeur de plus de dix-sept brasses, et après avoir demeuré dans le fond de la mer pendant une demi-heure, il monta de lui-même par la petite échelle de la proue; quand on lui enleva le casque, il dit qu'il se portait bien, et demanda qu'on le déshabillât, parce qu'il était midi et que la série de ses immersions était finie ce jour-là.

Mais après avoir déposé la tunique immersive, il sentit des douleurs et des engourdissements aux membres supérieurs et inférieurs, qu'il remuait difficilement, sans avoir de l'étourdissement; le malade ne perdit point connaissance, et il parlait bien pendant quelques minutes encore avant sa mort; il n'eut aucune hémorrhagie extérieure, mais il avait seulement beaucoup de taches livides au thorax; ses membres supérieurs et inférieurs ne cessèrent pas de remuer jusqu'à la fin. Il se plaignait d'avoir une gêne au thorax et une oppression à la région précordiale, mais il ne semblait pas avoir de la dyspnée. Ses compagnons continuèrent de lui faire des frictions jusqu'à minuit, et avaient de l'espoir en voyant que sa tête n'était pas gonflée et que ses membres remuaient, quoique avec une certaine difficulté. Mais tout à coup le malade fit un mouvement forcé de tout son corps pour embrasser son beau-frère, qui était assis près de lui, et ainsi, il expira immédiatement le bras tendu. (A suivre.)

## RECUEIL DE FAITS

---

**DÉLIRE RESTREINT AVEC EXACÉRBACTIONS GÉNÉRALES ; LÉSIONS DE SENSIBILITÉS ; TROUBLES TABÉTIQUES ET DE NUTRITION, par H. BONNET, médecin en chef de l'asile de Châlons-sur-Marne.**

La nommée Marie P..., âgée de trente-cinq ans, qui est entrée dans mon service, a toujours été, d'après les renseignements donnés, très impressionnable; elle a eu la fièvre typhoïde à quatorze ans. — Depuis quatre à cinq mois seulement, avant son entrée, sa famille s'est aperçue qu'elle avait des scrupules religieux, qu'elle était devenue très mélancolique. Si on lui demandait le sujet de son chagrin, elle répondait qu'elle était damnée et que ce motif l'avait empêché de faire ses pâques; plus tard, elle n'est plus damnée; mais Dieu et la vierge, avec qui elle communiquait, qu'elle voyait et entendait souvent, l'appelaient à eux; elle eut, même, des idées de suicide.

Lors de l'admission, le délire partiel est de toute évidence; se roule sur des conceptions fanatiques religieuses et se complique d'hallucinations de la vue et de l'ouïe. Mais, au milieu d'idées erronées, d'autres sont saines; bien des réflexions sont judicieuses sur beaucoup de sujets, mais à l'exception de ce qui se rapporte au délire principal qui, néanmoins, subjugue les pensées raisonnables qui surnagent et met obstacle aux déterminations des termes d'un jugement normal. — Souvent, la malade s'endort sur son travail pour devenir rêveuse. Les facultés passent alors au service de fausses conceptions; elles sont suspendues pour le monde réel; il y a, en un mot, stupeur.

Le même état existe plus tard, mais avec cette différence que la dissimulation s'en mêle. — Comment donner le change avec un air si triste, une irrésolution continuelle sur les choses les plus simples et les plus naturelles, l'insouciance du travail et cette attention toujours fixée sur un objet inconnu, cette profonde méditation? — Comment se tromper, du reste, quand, la nuit, alors que toute surveillance semble éteinte, l'éréthisme cérébral contenu pendant le jour éclate en gestes et en prières, quand on divague toujours et qu'on ne dort jamais. — Quel aveu plus complet peut-on faire de ses erreurs qu'en se privant de manger et faire pénitence pour aller à Dieu! — Même état plus tard; la malade prétend que les prières et les privations qu'elle s'impose ont fini par la guérir de l'iniquité et qu'elle était agréable à Dieu. Elle réclame instamment sa sortie, disant qu'elle n'est plus folle, ce qu'elle justifie par la cessation de tout travail, un isolement complet de tout ce qui



n'est pas son délire, toutes les erreurs du passé et un refus obstiné de manger, qui nécessite l'emploi de la sonde œsophagienne. Ne devons-nous pas la croire, puisque c'est Dieu, lui-même, qui lui fait des révélations? — Il n'est donc pas possible de donner de preuves plus certaines d'aliénation mentale.

Nous ne voyons aucune amélioration avantageuse se produire ultérieurement. Au contraire, les facultés s'altèrent dans leur ensemble et sont visiblement entraînées sur la mauvaise pente. Le somatisme, lui-même, suit ce travail de déchéance; l'usure organique commence à apparaître par le fait d'une alimentation incomplète et un état nerveux toujours en émoi, toujours en éréthisme.

Enfin, ces deux facteurs de destruction vitale, qu'aucune force compensatrice n'a pu enrayer dans leur marche, qui n'ont pas un moment de rémission, la dénutrition par refus de manger et l'éréthisme nerveux ont pour couronnement de leur effort incessant un état général qu'on peut caractériser par ces mots : destruction des facultés intellectuelles et affectives, diminution ou perte de l'instinctivité elle-même, vie végétative, gâtisme.

Ces progrès incessants d'un délire qui était borné, il y a un an, à quelques scrupules religieux, sont donc faciles à expliquer. On comprend que ce tourbillon d'activité cérébrale morbide ait entraîné les forces de l'activité normale et fini par empêcher toute manifestation volontaire consciente. Mais, dans ce deliquium où est tombé le synergisme mental, il surnage un élément dont la rareté lui crée une place spéciale à la fin de cette observation avec l'explication plus ou moins exacte de sa pathogénie.

C'est un tremblement partiel ou général qui ne se manifeste que dans des circonstances déterminées. — Disons, d'abord, que ce tremblement occupe les bras, les jambes, les lèvres, les yeux, tout le corps quelquefois ou, du moins, les parties du corps qui sont sous l'empire de la volonté. — La malade est dans un état d'inertie complète par elle-même; elle ne manifeste aucun automatisme spontané, bien que les fonctions végétatives soient remplies d'une manière presque normale. Mais, vient-on à la faire manger à la sonde ou à ouvrir la bouche avec une cuiller, elle exécute quelques mouvements de latéralité pour éviter l'instrument; et, aussitôt, commencent des mouvements précipités, des tremblements des bras, des jambes, des lèvres, des paupières... qui ne cessent que lorsque la malade se sent toute seule, isolée, non excitée. Pareille chose advient quand on provoque chez elle une action volontaire quelconque, quand on veut, par exemple, la faire parler. Mais, de même que les bras restent pendants, de même les lèvres remuent convulsivement; mais aucun mot ne sort de la bouche, aucun son n'est articulé.

Il y a de l'anesthésie jusqu'à un certain point qu'il est difficile

d'apprécier bien au juste ; cependant, s'il faut pincer assez fort la peau pour provoquer des mouvements, un mot suffit quelquefois pour donner lieu à un courant centripète qui sera bientôt réfléchi par le même phénomène, un tremblement plus ou moins général. — L'électricité agit très efficacement sur la contraction des muscles qui se tendent et font saillie sous la peau, à peu près comme chez tout le monde ; et, d'un autre côté, la sensation électrique est vivement sentie, car tout le corps devient presque tremblant. Je dois noter ici, en passant, que la sécrétion « sueur » apparaît assez abondamment sous l'influence d'un courant même faible mis en contact quelques minutes avec le corps ; je tirerai bientôt une conclusion de ce fait et de quelques autres exposés plus haut à propos des lésions du grand sympathique.

Tout ce qui vient d'être exposé a pu se convertir en névrose, mais dépend certainement de lésions de nutrition qui ont peu frappé les centres psychiques d'abord, comme on a vu le froid frapper les éléments des plaques motrices de certaines régions dans un cas rapporté par M. Vulpian où les centres excito-moteurs et sensitifs ainsi que les éléments de conduction étaient intacts, mais où les plaques seules avaient subi l'influence du froid, agissant, comme le curare, à la façon d'un véritable poison. En effet, l'électricité n'amenait aucun effet ; elle était impuissante ; les plaques étaient paralysées. — Ici, au contraire, le travail de dénutrition a commencé par les centres psychiques. Plus tard, il a envahi les centres moteurs qui sont peu à peu, devenus incapables d'extérioriser les incitations de la volonté. — L'harmonie des forces musculaires avec les incitations internes est détruite ; l'influx nerveux s'est altéré par dénutrition ; le sens musculaire est presque aboli. — De là, des mouvements nullement en harmonie avec l'effort à vaincre, un tremblement qui n'est que la réflexion avortée des centres moteurs malades.

On ne saurait expliquer autrement un tremblement qui relève directement de la volonté dont ils ne sont qu'une manifestation avortée.

La dénutrition peut bien avoir déterminé des troubles périphériques, comme nous le voyons dans un certain degré de maigreur, dans la flaccidité des muscles à l'état de repos et dans une diminution de la chaleur animale, ainsi que dans un ralentissement des sécrétions ; mais, c'est dans les centres principalement, que ce travail a commencé, et a fait jusqu'à présent, les plus grands ravages.

En résumé, c'est probable que : 1° les centres psycho-intellectuels ont, les premiers éprouvé des lésions de nutrition par surcroît d'activité, ou par une dépense nouvelle exagérée, et par alimentation incomplète. Ceci est démontré par le défaut absolu d'automatisme spontané; 2° les centres moteurs, privés de cet excitant avec lequel ils sont en rapport constant, ont subi, en second lieu, une régression vitale, et cela au point qu'ils sont incapables d'élaborer l'influx nerveux nécessaire à toute manifestation énergétique; que leur décharge est incomplète et se résout en extériorisation avortée; 3° la décadence des centres nerveux périphériques en rapports direct avec les centres psycho-moteurs est moins avancée que celle des centres dont ils émanent ou auxquels ils aboutissent puisque sensibilités spéciale et générale et contraction musculaire sont encore faciles à mettre en évidence par des excitants extérieurs; 4° enfin, le grand sympathique semble plus respecté que les autres parties du système nerveux puisque, sous l'influence de l'électricité, la sueur apparaît abondamment, puisque les fonctions de la vie végétative jouissent encore d'une certaine régularité; l'intégrité relative de ce vaste système s'explique, du reste, malgré les connexions intimes avec les centres, par son indépendance et son autonomie spéciale.

---

## REVUE STATISTIQUE

---

### HOSPICE DE LA SALPÊTRIÈRE

#### CLINIQUE DES MALADIES DU SYSTÈME NERVEUX

PROFESSEUR : CHARCOT

Compte rendu du service ophthalmologique de M. le Dr PARINAUD,  
Pour l'année 1888; par M. MORAX, externe du service.

Nous diviserons en quatre groupes les troubles oculaires observés dans les affections cérébro-spinales. Les trois premiers groupes, comprenant l'*hystérie*, le *tabes* et la *sclérose en plaques* qui retentissent le plus fréquemment sur l'organe de la vue et y produisent des symptômes caractéristiques. Le quatrième groupe comprend les cas qui ne se rapportent pas aux affections précédentes.

Nous ne consignons dans ce compte-rendu que les *troubles*

*oculaires permanents.* Les cas d'amblyopie transitoire ou migraine ophthalmique n'y figurent pas. La *neurasthénie* produite des troubles d'innervation de l'appareil musculaire assez caractéristiques, mais qui ne constituent pas des paralysies proprement dites; ces cas sont considérés, à la Salpêtrière, comme négatifs au point de vue des lésions oculaires. Ils ne figurent donc pas non plus dans cette statistique.

#### HYSTÉRIE.

Les hystériques chez lesquels on a constaté des troubles oculaires sont au nombre de 79, dont 49 femmes et 30 hommes. — L'énorme proportion des hommes tient à ce que beaucoup d'hystériques femmes, dont la maladie était très caractérisée, n'ont pas été envoyées à l'examen ophthalmologique, tandis que tous ou presque tous les hommes ont été examinés. En outre plusieurs hystériques hommes ont été adressés de différents hôpitaux à M. le professeur Charcot qui, dans ces dernières années, s'est particulièrement occupé de ces cas. Même en tenant compte de ces circonstances, ce chiffre de 30 hystériques mâles atteste la fréquence relative de cette maladie chez l'homme. Dans 9 cas, l'hystérie était associée à une autre affection nerveuse, déterminant des troubles visuels propres.

L'examen des yeux, chez les hystériques, porte sur le *champ visuel*, la *dyschromatopsie* et deux autres symptômes qui accompagnent presque toujours cette amblyopie la *polyopie monoculaire* et la *micromégalopsie*. (M. Parinaud désigne ainsi l'apparence de rapetissement ou de grossissement d'un objet quand on l'éloigne ou qu'on le rapproche de l'œil.)

La micromégalopsie qui est liée à la contracture de l'accommodation existe presque constamment dans l'amblyopie hystérique. Elle est donc plus fréquente que la polyopie monoculaire qui est également sous la dépendance de la contracture, mais qui exige pour se produire une contracture plus forte et certaines conditions particulières.

On constate encore, mais plus rarement, chez les hystériques, des troubles des muscles moteurs des paupières et du globe oculaire, d'une nature particulière, qui tiennent tantôt de la contracture, tantôt de la paralysie, sans qu'il soit toujours facile de préciser quel est celui de ces états qui domine<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Voir pour ce qui concerne les troubles oculaires des hystériques, le mémoire de M. Parinaud : *Anesthésie de la rétine*, in *Ann. d'oculistique*, 1886.

A. — *Hystériques femmes.*

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
1	Va... 16 ans.	Rétrécis. du champ visuel à 60° dans les deux yeux. Micromégalopsie.	Petites attaques convulsives.
2	So... 11 ans.	Rétrécis. du champ visuel à 50° dans les deux yeux.	Petites attaques convulsives.
3	Br... 13 ans.	Rétrécis. du champ visuel à 30° dans les deux yeux. Micromégalopsie.	Petites attaques convulsives.
4	Ba... 28 ans.	OG—Rétrécis. du champ visuel à 80°. OD — normal. Diplopie intermittente.	Petites attaques convulsives.
5	Dum... 14 ans.	OG — Rétrécis. du champ visuel à 60°. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire. OD — normal.	Petites attaques convulsives. Hémianesthésie gauche.
6	Lemon... 13 ans.	OG — amaurose hystérique. OD — rétrécis. du champ visuel à 30°. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monocul.	Petites attaques convulsives.
7	Mir... 20 ans.	Rétrécis. du champ visuel à 30° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Petites attaques convulsives.
8	Del... 25 ans.	Rétrécis. du champ visuel. OD = 50°. OG = 60°. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Petites attaques convulsives.

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
9	Brug... 28 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 60° dans les deux yeux. Micromégalopsie.	Petites attaques convulsives.
10	Dut... 17 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 60° dans les deux yeux.	Petites attaques convulsives.
11	Sut... 22 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 10° OG = 20° Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Petites attaques convulsives. Hémianesthésie droite.
12	Nec... 25 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 50°. OG = 60°.	Petites attaques convulsives.
13	Per... 7 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 70° dans les deux yeux.	Petites attaques convulsives.
14	Vin... 14 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 10° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromégalopsie.	Petites attaques convulsives.
15	Dor... 18 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 80° dans les deux yeux.	Petites attaques convulsives.
16	Gu... 20 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 45° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromégalopsie.	Petites attaques convulsives.
17	Des... 16 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 10° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Grandes attaques convulsives. Pas d'anesthésie muqueuse ou cutanée.

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.]
18	Cles... 22 ans.	OG — amaurose hystérique. OD — léger rétrécissement du champ visuel. Dyschromatopsie pour le bleu et le violet. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Grandes attaques convulsives. Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle gauche.
19	Par... 16 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 5° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire.	Grandes attaques convulsives. Attaques de sommeil. Hémianes- thésie gauche.
20	Rich... 19 ans.	OG — amaurose hystérique. OD — Rétréciss. du champ visuel à 30°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire.	Grandes attaques convulsives. Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle gauche.
21	Bour... 21 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 70° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire.	Grandes attaques convulsives.
22	Lavril... 20 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 30°. OG = 20°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire.	Grandes attaques convulsives. Anesthé- sie généralisée plus complète à gauche.
23	Ru... 19 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 25°. OG = 20°. Micromégalopsie.	Grandes attaques convulsives. Attaques de sommeil. Hémianes- thésie gauche.
24	No... 60 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 45° dans les deux yeux.	Attaques convulsives à forme d'épilepsie partielle.
25	Dem... 17 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 30°. OG = 70°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire.	Attaques convulsives à forme d'épilepsie partielle. Hémianes- thésie droite.
26	Rou... 16 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 40°. OG = 60°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie.	Chorée rythmée. Hé- mianesthésie droite. (V. <i>Leçons du mardi</i> , de M. Charcot, 1888, p. 251.)

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
27	Sou... 9 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 30° dans les deux yeux. Micromégalopsie.	Chorée rythmée. Hé- mianesthésie gauche.
28	Sch... 20 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 10°. OG = 55°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie.	Chorée rythmée. Hé- mianesthésie droite.
29	Cot... 18 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 30° dans les deux yeux. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Chorée rythmée. Hé- mianesthésie gauche.
30	Saint-D... 16 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 10°. OG = 70°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire.	Chorée rythmée. Hé- mianesthésie gauche.
31	W... 18 ans.	OG — amaurose hystérique. OD — Rétréciss. du champ visuel à 50°. Micromégalopsie.	Hoquet hystérique. Hémianesthésie gauche.
32	Tir... 30 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 50° dans les deux yeux.	Dyspnée hystérique.
33	Kl... 30 ans.	OD — Rétréciss. du champ visuel à 75°. Micromégalopsie. OG — normal.	Gastralgie hystérique. Anesthésie pharyngée.
34	Ses... 18 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 10°. OG = 20°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire.	Anorexie hystérique. Anesthésie généralisée.
35	Bur... 27 ans.	OD — Rétréciss. du champ visuel à 30°. Micromégalopsie. OG — normal.	Mutisme hystérique. Hémianesthésie faciale droite.



	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
36	Lo... 18 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 50°. OG = 40°.	Contracture hystérique des membres inférieurs.
37	Ag... 26 ans.	Blépharospasme à gauche. OD — rétréciss. du champ visuel à 60°.	Coxalgie hystérique gauche. Hypéresthésie gauche. Zone hystéro-gène au niveau des paupières du côté gauche.
38	Be... 19 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 30°. OG = 10°. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Coxalgie hystérique gauche. Attaques de contractures généralisées. Hémianesthésie sensitivo-sensorielle gauche.
39	Dav... 19 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 10° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromégalopsie.	Paraplégie hystérique avec contracture. Hypéresthésie crurale.
40	Hen... 24 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 30° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Paraplégie hystérique flasque. Pas d'anesthésie cutanée.
41	R... 20 ans.	OG — amaurose hystérique. OD — rétréciss. du champ visuel à 10°. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Hémiplégie gauche hystérique. Hémianesthésie sensitivo-sensorielle gauche.
42	G .. 46 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 5° dans les deux yeux. Achromatopsie complète. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Paraplégie hystérique flasque. Anesthésie généralisée à tous les téguments à l'exception de la conjonctive.
43	Van Be... 40 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 75° des deux côtés. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire. Paralysie conjuguée incomplète des deux oculo-moteurs externes.	Contracture hystérique des membres inférieurs. Attaques de sommeil. Hémianesthésie sensitivo-sensorielle gauche. Ovarie gauche.

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
<b>B. — Hystériques hommes.</b>			
44	Go... 12 ans.	OD — rétréciss. du champ visuel à 70°. OG — normal.	Petites attaques con- vulsives.
45	Hib... 26 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 80° dans les deux yeux.	Petites attaques con- vulsives.
46	Mich... 17 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 50° dans les deux yeux.	Petites attaques con- vulsives.
47	Rob... 7 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 80° dans les deux yeux.	Petites attaques con- vulsives. Anesthésie pharyngée.
48	Por... 28 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 10°. OG = 30°.	Monoplégie brachiale droite. Petites attaques convulsives. Hémianes- thésie droite.
49	Del... 30 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 15°. OG = 30°. Micromégalopsie.	Grandes attaques convulsives.
50	R... 47 ans.	OG — amaurose hystérique. OD — rétréciss. du champ visuel à 20°. Anesthésie comateuse et con- jonctivale. Micromégalopsie.	Hémiplégie hystéro- traumatique gauche. Hémianesthésie sensi- tivo-sensorielle gauche. Attaques convulsives. (V. <i>Nouv. iconographie de la Salpêtrière</i> , n° 1.)
51	Gran... 22 ans.	Retréciss. du champ visuel à 20° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. OD = Mi- cromégalopsie. Polyopie mo- noculaire.	Hémiplégie hystéro- traumatique droite. Hémianesthésie sensi- tivo-sensorielle droite. (V. <i>Nouv. iconographie de la Salpêtrière</i> , n° 1.)

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
52	Pil... 60 ans.	OD — Rétréciss. du champ visuel à 20°. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire. OG — normal.	Hémiplégie hystéri- que droite (intoxica- tion par le sulfure de carbone). Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle droite. (V. <i>Leçons du mardi</i> de M. Charcot.)
53	Meun... 24 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 20° dans les deux yeux. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie.	Hémiplégie hystéri- que gauche. Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle gauche.
54	Fig... 48 ans.	OG — rétréciss. du champ visuel à 30°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire. OD — normal.	Hémiplégie hystéri- que gauche. Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle.
55	Grost... 60 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 40°. OG = 50°. Dyschromatopsie.	Hémiplégie hystéri- que gauche. Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle gauche.
56	Per... 33 ans.	OD — Rétréciss. du champ visuel à 20°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire. OG — normal.	Hémiplégie hystéri- que droite. Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle gauche.
57	Br... 39 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 60°. OG = 70°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire.	Hystérie (intoxication par le plomb).
58	Coust... 53 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 40°. OG = 38°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie.	Hémiplégie gauche hystérique. Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle gauche.
59	Chap...	Rétréciss. du champ visuel. OD = 70°. OG = 60°.	Hystérie traumatique.

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
60	Br...	OG — amaurose hystérique à la suite de la brûlure des paupières. OD — Rétréciss. du champ visuel à 40°. Dyschromatopsie.	Grandes attaques convulsives. (V. <i>Leçons du mardi</i> de M. Charcot, 20 nov. 88.)
61	Lapers... 48 ans.	OG — amaurose hystérique. OD — Rétréciss. du champ visuel à 15°. Achromatopsie. Microméga- lopsie.	Grandes attaques convulsives. Hémianes- thésie sensitivo-senso- rielle gauche. (V. <i>Leçons du mardi</i> du Pr Charcot, 12 mars 89.)
62	Je... 58 ans.	OD — Rétréciss. du champ visuel à 20°. OG — normal.	Hystérie. Neuresthé- sie. Hémianesthésie sensitivo - sensorielle droite.
63	Pasg... 51 ans.	Rétréciss. du champ visuel à 10° dans les deux yeux.	Mutisme hystérique. (V. <i>Leçons du mardi</i> de M. Charcot, 17 avril 88.)
64	Gr...	OG — amaurose. OD — Dyschromatopsie. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Hémi-parésie gauche hystérique. Hémianes- thésie gauche.
65	Tr...	Rétréciss. du champ visuel. OD = 60°. OG = 50°. Dyschromatopsie. Micromé- galopsie. Polyopie monocu- laire. Paralysie de la diver- gence.	
66	Go... 39 ans.	Rétréciss. du champ visuel à dans les deux yeux. Micromégalopsie. Ophthal- moplégie externe intéressant particulièrement les mouve- ments volontaires.	Attaques convulsives à forme d'épilepsie par- tielle. Parésie du bras gauche. Anesthésie du bras gauche.

	NOMS DES MALADES:	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
67	Ch... 48 ans.	OD — champ visuel normal. OG — Rétréciss. du champ visuel à Micromégalopsie. Polyopie monoculaire. Ptosis incomplet de l'œil gauche. Parésie du releveur de la paupière et de l'orbiculaire. Strabisme convergent de l'œil gauche. Ophthalmoplégie incomplète avec prédominance d'une paralysie conjuguée gauche.	Hémiplégie gauche hystérique. Hémianesthésie sensitivo-sensorielle gauche.
68	Ve.r... 33 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 15°. GG = 20°. Dyschromatopsie. Micromégalopsie.	Hallucination nocturnes consécutives à un traumatisme crânien. Anesthésies partielles.
69	Aug... 28 ans.	Rétréciss. du champ visuel. OD = 30°. OG = 20°. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.	Parésie du bras gauche (intoxication saturnine). Hémianesthésie sensitivo-sensorielle gauche.
70	Gr... 30 ans.	OG — Rétréciss. du champ visuel à 20°. Dyschromatopsie. Micromégalopsie. OD — normal.	Parésie du côté gauche. Spasme glosso-labé gauche. Anesthésie partielle à gauche.
C. — <i>Hystérie associée à une autre affection.</i>			
71	M <sup>lle</sup> Pail... 22 ans.	Nystagmus. Rétréciss. du champ visuel irrégulier pour le blanc. $V = \begin{cases} OD = 1/4 \\ OG = 1/6. \end{cases}$ Atrophie des papilles des deux côtés. Rétréciss. concentrique du champ visuel = 20°. Le champ du rouge est le plus étendu. Dyschromatopsie pour le bleu et le violet. Micromégalopsie. Polyopie monoculaire.  Six mois après ce premier examen : OD — Achromatopsie. V. = 1/30. OG — perception du rouge seulement. V = 1/20.	<i>Sclérose en plaques.</i> Tremblement dans les mouvements intentionnels. Exagération des réflexes tendineux. Démarche titubante.  <i>Hystérie.</i> Crises convulsives. Hémianesthésie sensitivo-sensorielle droite.  (V. Leçons du mardi de M. Charcot, 1883.)

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
72	M <sup>me</sup> Mer... 52 ans.	Paralysie conjuguée de la 6 <sup>e</sup> paire à droite. Inégalité pupillaire. Absence de réflexes pupillaires à la lumière. Papille normale. Rétréciss. du champ visuel : OD = 40°. OG = 50°. Dyschromatopsie pour le bleu et le vert. Micromégalo- lopsie à droite.	<i>Tabes.</i> Douleurs fulgurantes. Absence de réflexes tendineux. Signes de Romberg, etc. <i>Hystérie.</i> Crises convulsives. (V. <i>Leçons du mardi</i> de M. Charcot.)
73	Defl... 48 ans.	Nystagmus. Myosis. Absence de réflexes pupillaires à la lumière. Papille normale.  OG — rétréciss. du champ visuel à 60°. Micromégalo- lopsie. OD — normal.	<i>Tabes.</i> Douleurs fulgurantes. Signe de Romberg. Absence de réflexes tendineux. Vertige de mémoire. Troubles vésicaux. <i>Hystérie.</i> Hémiplégie hystérique. Crises convulsives.
74	Le Pl... 19 ans.	Diplopie passagère.  Rétréciss. du champ visuel concentrique. OD = 40°. OG = 25°. Dyschromatopsie pour le violet. Le champ visuel du rouge est plus étendu que celui du bleu.	<i>Maladie de Friedreich.</i> Marche ataxique. Absence de réflexes tendineux. Tremblement dans les mouvements intentionnels. <i>Hystérie.</i> (V. <i>Nouv. iconographie de la Salp.</i> , n° 2.)
75	Desch... 17 ans.	Nystagmus.  Rétréciss. concentrique du champ visuel à 15° dans les deux yeux. Dyschromatopsie pour le bleu et le violet. Micromégalo- lopsie. Polyopie monoculaire.	<i>Maladie de Friedreich.</i> Marche ataxique. Absence de réflexes tendineux. Oscillation des bras dans les mouvements intentionnels. <i>Hystérie.</i> Crises convulsives. Anesthésie inégalement distribuée. Anesthésie sensorielle.

	NOMS DES MALADES.	TROUBLES OCULAIRES.	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX.
76	Houd... 24 ans.	Parésie des mouvements associés. Diplopie passagère. Papille normale.  Rétréciss. du champ visuel à 50° dans les deux yeux.	<i>Maladie de Friedreich.</i> Marche titubante. Absence de réflexes tendineux. Oscillation du bras dans les mouvements intentionnels. <i>Hystérie.</i> Anesthésie en manchon.
77	M. Sculf...	OG — amaurose. OD — Rétréciss. du champ visuel à 30°. <i>Micromégalopsie.</i> A gauche on trouve à l'ophtalmoscope les lésions de la choroidite syphilitique, mais elles n'expliquent pas l'amaurose totale. Fond de l'œil normal à droite.	<i>Hémiplégie hystérique</i> gauche avec anesthésie sensitivo-sensorielle.  <i>Syphilis.</i> Chancres préputiaux. (V. <i>Leçons du mardi</i> de M. Charcot, 17 avril 1888.)
78	Mlle Mont. 17 ans.	Exophthalmie. Signe de de Graefe (rétraction du releveur de la paupière supérieure).  Rétréciss. du champ visuel. OD = 40°. OG = 20°. <i>Micromégalopsie.</i>	<i>Goutte exophthalmique.</i> Tachycardie. Tremblement. <i>Hystérie.</i> Crises convulsives. (V. <i>Leçons du mardi</i> de M. Charcot, 10 avril 1888.)
79	M. Orb... 46 ans.	Scotome central pour le rouge et le vert.  Rétréciss. du champ visuel à 30° dans les deux yeux.	<i>Alcoolisme.</i> Tremblement des mains. Rêves professionnels. <i>Hystérie.</i> Monoplégie brachiale traumatique avec anesthésie. (V. <i>Leçons du mardi</i> de M. Charcot, 17 avril 1888.)

Dans 8 cas sur 79 l'amblyopie ou l'amaurose hystérique étaient limitées à un seul œil. Nous signalons cette particularité parce que certains auteurs ont prétendu que dans l'hystérie le trouble visuel était toujours bila-

Nous trouvons quatre cas où les mouvements des globes oculaires sont intéressés. Dans le cas n° 65, il s'agit d'une *paralysie de la divergence* qui est une modalité de la *paralysie de la convergence* signalée par M. Parinaud (*Archives de Neurologie*, 1885). Cette paralysie, qui paraît relever de la lésion d'un centre spécial, se distingue entre autres caractères par une diplopie particulière. Les images homonymes ou croisées suivant que c'est le mouvement de convergence ou de divergence qui fait défaut, persistent sans modifications notables de l'écartement dans toutes les directions du regard. Il est difficile de déterminer, dans le cas actuel, si le défaut de divergence tient à de la contracture du mouvement de convergence ou à une paralysie proprement dite du mouvement de divergence.

Le n° 43 est un exemple de paralysie associée ou conjuguée des deux sixièmes paires, c'est-à-dire intéressant les deux yeux pour la direction du regard à gauche ou à droite. Les cas de ce genre ne doivent point être confondus avec le précédent (paralysie de la divergence). La diplopie n'offre pas les mêmes caractères. Contrairement à ce qui se passe dans la paralysie de la divergence, le défaut de mouvement est appréciable objectivement; il y a parfois un strabisme manifeste.

Le n° 66 est atteint d'une forme d'ophtalmoplégie externe que M. Parinaud regarde comme spéciale à l'hystérie et qu'il désigne du nom d'*ophtalmoplégie hystérique* pour le distinguer des autres formes. Dans cette ophtalmoplégie hystérique, ce sont surtout les mouvements volontaires qui sont intéressés. Les malades sont dans l'impossibilité de regarder à gauche, à droite, en haut, en bas, tandis que les mouvements réflexes ou inconscients paraissent s'exécuter assez facilement. Il se passe dans les mouvements des globes oculaires quelque chose d'analogue à ce qui a lieu pour la motilité des membres inférieurs dans l'abasie.

Le n° 67 nous offre aussi un exemple d'ophtalmoplégie externe, mais moins sûr que le précédent. L'ophtalmoplégie est incomplète et il y a prédominance de la paralysie du droit externe gauche avec strabisme. Ce malade présente en outre un trouble du mouvement des paupières assez singulier. Il semble y avoir une paralysie incomplète des deux antagonistes, le releveur et l'orbiculaire. Si on lui commande d'ouvrir l'œil, la paupière n'exécute aucun mouvement. Si on lui dit



de la fermer énergiquement, le plissement de la peau est très incomplet.

Nous attirons particulièrement l'attention sur les cas où l'hystérie se trouve associée à une autre affection et où nous voyons les deux affections se refléter dans l'œil par leurs symptômes propres, qu'un examen attentif peut généralement discerner.

Le n° 79 où le scotome central de l'alcoolisme est greffé sur le rétrécissement concentrique de l'hystérie est particulièrement intéressant.

## TABLES

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
80	Gold... 35 ans.	Inégalité pupillaire. Signe d'Argyl Robertson. Nystagmus. Parésie des mouvements associés. Diplopie il y a un an. Fond de l'œil normal.	Douleurs fulgurantes. Absence de réflexes rotuliens. Troubles vésicaux (signe de Westphal). Signe de Romberg (perte du sens musculaire.)
81	Pont... 40 ans.	Réactions pupillaires faibles. Nystagmus. Défaut de convergence. Diplopie il y a trois ans avec ptosis. Fond de l'œil normal.	Douleurs fulgurantes, Ictus laryngés. Cornage.
82	Four... 35 ans.	Inégalité pupillaire. Signe d'Argyl-Robertson. Paralysie de l'accommodation à droite. Nystagmus. Pas de Diplopie. Fond de l'œil normal.	Douleurs fulgurantes. Troubles vésicaux. Arthropathie tabétique. Troubles transitoires de la déglutition.
83	Champ... 54 ans.	Absence de réflexes pupillaires pour la lumière et l'accommodation. Nystagmus. Pas de diplopie. Fond de l'œil normal.	Ataxie. Troubles vésicaux. Douleurs fulgurantes. Signe de Romberg.
84	Cho... 45 ans.	Pupille normale. Nystagmus. Pas de diplopie. Fond de l'œil normal.	Douleurs fulgurantes. Paralysie faciale. Troubles vésicaux.

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
85	Darb... 52 ans.	Signe d'Argyl Robertson. Paralysie incomplète des mus- cles droits externes des deux côtés. Fond de l'œil normal.	Douleurs fulguran- tes. Ataxie. Signe de Romberg. Signe de Westphal.
86	Vol... 50 ans.	Absence de réflexes pu- pillaires pour la lumière et l'accommodation. Défaut de convergence sans diplopie. Fond de l'œil normal	Douleurs fulguran- tes. Ataxie. Signe de Romberg. Signe de Westphal.
87	Mar... <del>58 ans.</del>	Pupille normale. Parésie des <del>mouvements associés.</del> Diplo- pie homonyme.	Ataxie. Troubles vé- sicaux. <del>Signe de Westphal.</del>
88	Georg... <del>32 ans.</del>	Signe d'Argyl Robertson. <del>Paralysie incomplète de la</del> 3 <sup>e</sup> paire gauche. Diplopie et ptosis en 1887. Retour de la diplopie et ptosis actuelle- ment. Fond de l'œil normal.	Ataxie. Troubles vé- sicaux. <del>Signe de Rom-</del> berg. Signe de Westphal. Douleurs fulgu- rantes.
89	Math... 38 ans.	Réflexes pupillaires conser- vés à droite, absents à gauche. Atrophie de papille à gauche. Amaurose presque totale à gauche.	Paraplégie flasque. Douleurs fulgurantes. Atrophies musculaires tabétiques.
90	Mert... 43 ans.	Myosis. Réflexes pupillaires absents. Diplopie homonyme persistant dans toutes les di- rections du regard sans modi- fication de l'écartement des images (paralysie de la diver- gence). Rétrécissement irrégu- lier du champ visuel. Achro- matopsie excepté pour le jaune. $V = \begin{cases} OD = 1/12 \\ OG = 1/10. \end{cases}$ Atrophie double de papille.	Ataxie. Douleurs ful- gurantes. Troubles vé- sicaux. Signe de Rom- berg. (V. <i>Leçons du mardi</i> du P <sup>r</sup> Charcot, 1889.)
91	Gabr... 33 ans.	Inégalité pupillaire. Réflexes pupillaires normaux. Parésie des mouvements associés avec diplopie croisée. OG = dyschromatopsie pour le rouge et le vert. V. = 1/2. Pas de lésions du fond de l'œil.	Début du tabes il y a six ans par douleurs fulgurantes. Troubles de la miction. Pas de signe de Romberg ni de perte des réflexes rotuliens. <i>Diplopie</i> il y a 5-6 mois.

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
92	Laur... 15 ans.	Myosis. Absence de réflexes pupillaires à la lumière, conservés pour l'accommodation. Parésie des mouvements associés. Fond de l'œil normal.	Diplopie il y a sept ans. Douleurs fulgurantes. Signe de Romberg. Signe de Westphal. Troubles vésicaux.
93	Dnr... 57 ans.	Myosis. Absence de réflexes pupillaires à la lumière et à l'accommodation. Parésie des mouvements associés. Diplopie intermittente. Pas de lésions du fond de l'œil.	Douleurs fulgurantes. Parésie des jambes. Signe de Romberg.
94	Blanch... 15 ans.	Réflexes pupillaires faibles à la lumière. Pas de lésions du fond de l'œil.	Diplopie durant six semaines il y a quatre ans. Douleurs fulgurantes. Signe de Romberg. Signe de Westphal. Ataxie. Troubles vésicaux.
95	Bicc... 19 ans.	Inégalité pupillaire. Réflexe pupillaire à la lumière aboli dans l'œil droit, conservé dans l'œil gauche, persiste pour la convergence. Des deux côtés acuité visuelle normale. Pas de lésions du fond de l'œil.	Début du tabes il y a huit ans. Douleurs fulgurantes. Signe de Romberg.
96	Delorm... 32 ans.	Pupilles égales. Signe d'Argyl Robertson. $V = \begin{cases} OD = 2/50. \\ OG = 1/50. \end{cases}$ Achromatopsie pour le rouge et le vert. Dyschromatopsie pour le bleu et le violet. Atrophie de papille très avancée.	Crises gastriques. Céphalalgies. Pas d'incoordination de la marche. Pas de troubles de la mémoire.
97	M. Lab... 44 ans.	Myosis. Signe d'Argyl Robertson. Défaute de convergence. Diplopie croisée. Fond de l'œil normal.	Ataxie légère. Signe de Romberg. Signe de Westphal. Troubles vésicaux. Douleurs fulgurantes.
98	M. Peti... 36 ans.	Myosis. Réflexes pupillaires absents à droite, conservés pour l'accommodation à gauche. Diplopie transitoire. $V = \begin{cases} OD = 5/10. \\ OG = 5/7. \end{cases}$ Fond de l'œil normal.	Ataxie. Douleurs fulgurantes. Signe de Westphal.

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
99	M. Gof... 38 ans.	Signe d'Argyl Robertson. Diplopie il y a trois ans. Fond de l'œil normal.	Ataxie légère. Douleurs fulgurantes. Troubles vésicaux. Signe de Westphal.
100	M. Sol... 45 ans.	Inégalité pupillaire. Diplopie transitoire. Parésie des mouvements associés. Fond de l'œil normal.	Ataxie. Troubles vésicaux. Signe de Romberg. Signe de Westphal.
101	M. Gos... 44 ans.	Inégalité pupillaire. Réflexes pupillaires absents. Paralyse double de l'accommodation. Fond de l'œil normal.	Ataxie. Douleurs fulgurantes. Signe de Westphal.
102	M. Thon... 65 ans.	Pupilles réagissent faiblement. Paralyse de la 6 <sup>e</sup> paire droite. Diplopie en 1867. Fond de l'œil normal.	Paralyse des extenseurs du facial avec atrophie. Arthropathie tabétique de l'épaule. Douleurs fulgurantes.
103	Grég... 36 ans.	Inégalité pupillaire. Paralyse de l'accommodation à droite. Signe d'Argyl Robertson. $V = \begin{cases} OD = 5/15. \\ OG = 5/7. \end{cases}$ Fond de l'œil normal.	Ataxie. Douleurs fulgurantes. Signe de Westphal.
104	M <sup>me</sup> Hat... 47 ans.	Amaurose presque complète. Perception quantitative de la lumière. Atrophie double des papilles.	Douleurs fulgurantes. Troubles vésicaux. Ataxie. Signe de Westphal.
105	M <sup>me</sup> Pon... 50 ans.	Amaurose presque complète. Début de l'amblyopie il y a dix-huit ans. Perception quantitative de la lumière. Atrophie double des papilles. Pupilles égales. Absence de réflexes pupillaires.	Douleurs fulgurantes. Signe de Westphal. Signe de Romberg.
106	M <sup>me</sup> Ren... 52 ans.	Myosis. Signe d'Argyl Robertson. Paralyse de la 3 <sup>e</sup> paire gauche complète avec ptosis. $V = 1/2$ dans les deux yeux. Fond de l'œil normal.	Ataxie. Douleurs fulgurantes. Signe de Romberg.

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
107	M. Dug... 43 ans.	Myosis. Signe d'Argyl Robertson. Paralyse partielle de la 3 <sup>e</sup> paire. Fond de l'œil normal.	Troubles vésicaux. Troubles sensitifs et moteurs dans la sphère du cubital. Signe de Westphal.
108	M. March. 35 ans.	Atrophie double de papille. Amaurose presque absolue. Réflexes pupillaires absents.	Douleurs fulgurantes. Ataxie. Troubles vésicaux. Signe de Westphal.
109	M. Juc... 40 ans.	Myosis. Inégalité pupillaire. Absence de réflexes pour la lumière et l'accommodation. $V = 1/2$ . Pâleur des papilles.	Douleurs fulgurantes. Troubles vésicaux. Ataxie. Signe de Westphal.
110	M. Poud... 42 ans.	Myosis. Signe d'Argyl Robertson. Fond de l'œil normal.	Ataxie. Signe de Westphal.
111	Rossig... 37 ans.	Signe d'Argyl Robertson. Fond de l'œil normal.	Ictus laryngé tabétique. Ataxie. Crises gastriques. Douleurs fulgurantes.
112	Kos... 49 ans.	Inégalité pupillaire. Absence de réflexes pupillaires. Atrophie double des papilles. Amaurose presque totale. Perception quantitative de la lumière.	Pas d'autres symptômes tabétiques.
113	Trou... 41 ans.	Ophthalmoplégie externe. Paralyse absolue des deux droits externes. Les droits internes fonctionnent un peu. Élévation et abaissement incomplets. Rétraction des deux releveurs. . OD = Mydriase et paralysie de l'accommodation. Réflexes pupillaires nuls. $H = + 0,75$ . $V = 5/7$ . OG = Réflexes abolis pour la lumière, conservés pour l'accommodation. $H = + 0,50$ . $V = 5/7$ . Fond de l'œil normal des deux côtés.	Début des phénomènes tabétiques en 1882. Signe de Romberg. Douleurs fulgurantes. Troubles vésicaux. Signe de Westphal. Diplopie depuis huit mois peu prononcée.

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
114	Lois... 54 ans.	Ptosis double absolu. Ophthalmoplégie externe double absolue. Les grands obliques droit et gauche seuls fonctionnent un peu. Début de l'ophthalmoplégie en 1885. Diplopie depuis 1879. Pupilles égales. Réflexes pupillaires abolis. Dyschromatopsie pour le rouge et le vert. $H = +0,75.$ $V = \begin{matrix} OD & 1/4. \\ OG & 1/7. \end{matrix}$ Atrophie double de papille.	Douleurs fulgurantes. Signe de Westphal. Troubles vésicaux.

## SCLÉROSE EN PLAQUES

Les troubles oculaires dans la sclérose en plaques portent sur l'appareil musculaire et sur le nerf optique.

Le *nystagmus* est le symptôme le plus constant et le plus caractéristique. Il s'accompagne presque toujours d'une réduction de l'amplitude des mouvements, de parésie des mouvements associés et assez souvent de diplopie qui est généralement transitoire et se montre au début de la maladie. Les pupilles réagissent à la lumière, même quand il y a myosis.

Dans un grand nombre de cas, l'acuité visuelle reste normale et le nerf optique n'est pas intéressé.

La vision s'altère parfois rapidement, la cécité peut même devenir complète, mais elle est transitoire. Ces poussées d'amblyopie, qui peuvent se répéter, s'accompagnent de pâleur atrophique de la papille. Dans d'autres cas, l'affaiblissement de la vision et l'atrophie de la papille se produisent graduellement et lentement, sans aboutir jamais à la cécité, d'après l'expérience de M. Charcot<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Voir, pour ce qui concerne les troubles oculaires dans la sclérose en plaques, le travail de M. Parinaud, *Progrès médical*, 1884, n° 32.

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
115	M. Lev... 28 ans.	Diplopie il y a deux ans. Nystagmus. Parésie des mouvements associés. Fond de l'œil normal.	Paraplégie spasmodique. Oscillation du bras dans les mouvements intentionnels. Exagération des réflexes tendineux. Parole scandée.
116	M. Paq... 18 ans.	Diplopie transitoire à deux reprises différentes. Nystagmus. Parésie des mouvements associés. Pupilles réagissent à la lumière, faiblement à la convergence. $V = \begin{cases} OD = 1/20. \\ OG = 1/15. \end{cases}$ Dyschromatopsie pour le rouge et le vert. Champ visuel normal. Pâleur des papilles.	Vertiges. Oscillation des membres dans les mouvements intentionnels. Exagération des réflexes tendineux. Parole scandée.
117	M. Egr... 31 ans.	Nystagmus. Parésie des mouvements associés. Diplopie. Fond de l'œil normal.	Démarche spasmodique. Tremblement des bras dans les mouvements intentionnels. Exagération des réflexes tendineux.
118	M. Guil... 34 ans.	Nystagmus. Parésie des mouvements associés. Acuité visuelle normale. Fond de l'œil normal.	Tremblement dans les mouvements intentionnels. Exagération des réflexes tendineux. Parole scandée.
119	M. Sio... 24 ans.	Nystagmus. Dyschromatopsie légère pour le rouge et le vert. Acuité visuelle réduite. $V = 5/10.$ Fond de l'œil normal. Pousées d'amblyopie suivies de rémission.	Démarche titubante. Tremblement dans les mouvements intentionnels. Exagération des réflexes tendineux. Parole scandée. (V. <i>Leçons du mardi</i> du Pr Charcot, 1888, p. 500.)
120	M. C... 30 ans.	Léger nystagmus. Fond de l'œil normal.	Démarche spasmodique. Exagération des réflexes tendineux. Parole scandée.

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
121	M <sup>me</sup> Rob... 24 ans.	Nystagmus. Diplopie depuis cinq mois. Parésie de la 6 <sup>e</sup> paire gauche. V = 5/7. Pas de lésions du fond de l'œil.	Vertiges. Tremble- ment dans les mouve- ments intentionnels. Réflexes tendineux exagérés.
122	M <sup>me</sup> Lec... 33 ans.	Pas de nystagmus. Parésie des mouvements associés. Fond de l'œil normal.	Démarche spasmo- dique. Tremblement des bras dans les mou- vements intentionnels. Réflexes tendineux exagérés.
123	M <sup>me</sup> God... 30 ans.	Nystagmus. Fond de l'œil normal.	Démarche spasmo- dique. Exagération des réflexes tendineux. Pa- role scandée.
124	M <sup>lle</sup> Rog... 7 ans.	Nystagmus. Défaut de con- vergence de l'œil gauche. Fond de l'œil normal.	Tremblement des membres dans les mou- vements intentionnels. Réflexes tendineux exagérés. Parole scan- dée.
125	M <sup>lle</sup> Rous. 21 ans.	Nystagmus. Parésie des mouvements associés. Fond de l'œil normal.	Démarche spasmo- dique. Tremblement dans les mouvements intentionnels. Exagéra- tion des réflexes tendi- neux. Parole scandée.
OBSERVATIONS DIVERSES			
126	M. C... 45 ans.	Névrite optique double. Co- ioration rouge sombre parti- culière de la papille, infiltra- tion de ses contours. Veines dilatées sinueuses. V = 5/10. Appareil musculaire normal.	Acromégalie.  (V. <i>Nouv. iconogra- phie</i> , 1888, n° 5 Obs. I du D <sup>r</sup> Marie.)
127	M <sup>me</sup> Fe... 41 ans.	Névrite optique double au début.	Tumeur cérébrale. Attaques d'épilepsie partielle du bras droit, accompagnées d'apha- sie transitoire. Contrac- ture en flexion du bras droit.



	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
128	M <sup>me</sup> Bar... 23 ans.	Névrite optique double.	Tumeur cérébrale. Attaque d'épilepsie partielle pendant trois ans. Parésie des mem- bres. Vomissements. Céphalalgie. Bourdon- nements d'oreille.
129	M <sup>lle</sup> Mar... 36 ans.	Névrite optique double. Nys- tagmus. Parésie des mouve- ments associés. Diplopie il y a un an.	Tumeur cérébrale. Céphalalgie localisée au côté droit du crâne Vomissements. Verti- ges. Démarche titu- bante.
130	M. Gir... 50 ans.	Névrite optique double.	Tumeur cérébrale. Saillie des os du crâne coïncidant avec le dé- veloppement de la né- vrite. Hémiparésie droite. Céphalalgie. Vertiges.
131	M. Card... 26 ans.	Névrite optique double. Nys- tagmus. Diplopie transitoire. Strabisme convergent.	Tumeur cérébrale. Hémiplégie gauche.
132	M <sup>me</sup> Merc. 43 ans.	Hémiopie gauche homonyme. Fond de l'œil normal.	Hémiparésie gauche. Hémathétose gauche. Pas de troubles de la sensibilité.
133	M. Bert... 47 ans.	Hémiopie droite homonyme. $V = 1/2$ . Fond de l'œil normal. Myo- sis. Réflexes pupillaires abolis pour la lumière, conservés pour la convergence. Nystag- mus. Diplopie croisée à ca- ractères irréguliers.	Paralyse générale. Hémiplégie droite tran- sitoire. Aphasie. Cé- cité verbale. Perte pro- gressive de la mémoire.
134	M <sup>me</sup> Bus... 47 ans.	Rétrécissement concentrique du champ visuel. à 30° dans les deux yeux. Fond de l'œil normal. Pas de dyschroma- topsie.	Hémiplégie organi- que. Hémianesthésie sensitivo-sensorielle gauche. (V. <i>Leçons du mardi</i> du P <sup>r</sup> Charcot, 27 mars 1888; et <i>Appendice</i> aux <i>Leçons du mardi</i> de 1888.)

	NOMS DES MALADES	SYMPTÔMES OCULAIRES	PRINCIPAUX SYMPTÔMES GÉNÉRAUX
135	M. Chevr. 32 ans.	Paralysie du droit externe de l'œil droit avec spasme du muscle associé de l'œil gauche. Fond de l'œil normal. Pupille normale.	Hémiplégie alterne. Hémiplégie gauche à début brusque. Paralysie faciale droite à type périphérique.
136	M <sup>lle</sup> Ca... 19 ans.	Ophthalmoplégie externe congénitale. Léger strabisme convergent de l'œil gauche. Les mouvements des globes oculaires sont nuls à l'exception de l'abaissement qui s'exécute assez bien. Nystagmus. Pas de diplopie. Ptosis incomplet. Pupille normale. Amplitude d'accommodation sensiblement normale. Pas de rétrécissement du champ visuel ni de lésions du fond de l'œil. $V = \begin{cases} OD = 1. \\ OG = 1/2. \end{cases}$	Somnolence. Polyurie. Salivation. On a remarqué dès la première enfance que la malade louchait et qu'elle avait de la difficulté à regarder dans les différentes directions sans déplacement du corps.
137	Chev... 34 ans.	Anesthésie totale du globe oculaire (cornée conjonctive) et des paupières. Pupilles normales. Fond de l'œil normal. Aucunes altérations trophiques de l'œil.	Depuis huit mois polyurie (8 litres d'urine en vingt-quatre heures.) Fourmillements dans la moitié gauche de la face, larmoiement, puis mêmes phénomènes à droite. Anesthésie faciale droite. Goût, odorat, abolis à droite. Réflexes tendineux des membres supérieurs exagérés.

Parmi les cas de *névrites optiques*, nous signalons à titre d'affection rare le n° 126. Il s'agit d'une malade atteinte de cette affection singulière décrite par M. Marie sous le nom d'*acromégalie* et caractérisée par une hypertrophie non congénitale des extrémités supérieures, inférieures et céphaliques portant essentiellement sur le système osseux.

Le n° 133 offre un exemple d'*hémioptie avec cécité verbale* dont on a observé plusieurs cas à la Salpêtrière dans ces dernières années et qui ont été l'objet de leçons intéressantes de

M. Charcot. Le malade habitué surtout à lire des lettres commerciales, présentait cette particularité qu'il lisait avec moins de difficulté l'écriture manuscrite que l'impression typographique. Dans les cas de ce genre, l'hémiopie paraît toujours siéger à droite. Nous ferons remarquer que l'hémiopie droite ou perte de la vision des deux moitiés droites du champ visuel, correspond à l'anesthésie des deux moitiés gauches des rétines et à une lésion de l'hémisphère gauche.

Chez le n° 132 où l'hémiopie et l'hémioparésie siègent à gauche, il n'y avait pas d'aphasie ni de cécité verbale.

Le n° 136 est un cas intéressant d'*ophthalmoplégie externe* congénitale ou tout au moins datant de la première enfance. La malade présentait avec la tendance au sommeil signalée dans quelques observations de la polyurie en rapport avec la localisation bulbaire de l'affection (polycéphalite supérieure de Vernick). C'est là la forme classique de l'*ophthalmoplégie externe*, qui respecte la musculature interne de l'œil, ne produit qu'un ptosis incomplet et peut rester stationnaire. Nous en rapprocherons l'*ophthalmoplégie tabétique* et l'*ophthalmoplégie hystérique* dont nous avons donné des exemples dans cette statistique.

Dans l'Observation 137 l'abolition totale de la sensibilité générale de l'œil, cornée, conjonctive, paupière, ne s'accompagnant d'aucun trouble trophique vient à l'appui de l'opinion de Schiff, Merkel, qui pensent que les altérations oculaires ne relèvent pas directement de l'insensibilité mais sont sous la dépendance de fibres trophiques spéciales.

## REVUE DE PATHOLOGIE NERVEUSE

### XX. RÉSUMÉ DES PRINCIPAUX TRAVAUX RUSSES, CONCERNANT LA NEUROLOGIE<sup>1</sup>;

Par F. RAYMOND, professeur agrégé à la Faculté de médecine,  
médecin de l'hôpital Saint-Antoine.

#### V. — DES LÉSIONS PATHOLOGIQUES DU SYSTÈME NERVEUX CENTRAL DANS LES TROUBLES DE LA NUTRITION.

Depuis un certain nombre d'années, on s'est beaucoup

<sup>1</sup> Voy. *Archives de Neurologie*, n°51, p. 269.

occupé des altérations des éléments nerveux sous l'influence des intoxications, d'autant plus que la signification du mot intoxication a été considérablement étendue. En effet, on comprend aujourd'hui sous ce nom, outre les intoxications proprement dites (plomb, alcool, etc.), d'une part les intoxications produites par les agents pathogènes, d'autre part celles qui résultent d'agents toxiques fabriqués par les organes eux-mêmes (auto-intoxications). La nutrition du système nerveux peut encore être troublée par l'action d'agents qui ne pénètrent pas (électricité, vernissage, etc.). Il a été fait en Russie, dans ces dernières années, des travaux importants sur les altérations du système nerveux central et périphérique produites par les intoxications. Les D<sup>rs</sup> Popoff, Danillo, Tchige et Rosenbach, de l'école de Mierjiewsky, ont démontré que dans différentes intoxications (plomb, arsenic, mercure, poisons végétaux, inanition) le système nerveux présente toujours les mêmes lésions : l'atrophie simple des cellules nerveuses, leur vacuolisation, la perte de leurs prolongements, la pigmentation et l'homogénéité de leur protoplasma. Ces modifications, d'ailleurs indiquées par l'Ecole française (Charcot), ont été considérées comme artificielles par l'Ecole allemande (sauf Erb, Leyden, Wernicke). R. Schultz, P. Kreyssing et P. Schultze ont conclu que la vacuolisation est artificielle. R. Schultz n'a trouvé que deux cellules vacuolisées dans vingt moelles examinées, moelles ayant appartenu à des individus qui n'avaient succombé ni à une maladie du système nerveux, ni à une intoxication. Mais M. Pekœur, en Russie, a fait remarquer que sur ces vingt moelles, quelques-unes avaient appartenu à des vieillards de quatre-vingts ans; or dans les moelles séniles, on trouve toujours une grande quantité de cellules vacuolisées; il est étonnant que R. Schultz n'en ait trouvé que deux. M. Pekœur partage les opinions de M. Anfimoff au sujet de la valeur pathologique de la vacuolisation.

*Lésions du système nerveux central produites par les décharges d'électricité statique.* — M. Rejedestvensky a fait sur ce sujet plusieurs séries d'expériences.

Dans une première série, la décharge portait sur les centres nerveux mis à nu; l'animal était tué par la décharge et on trouvait les lésions suivantes :

Les cellules de l'écorce étaient opaques, granuleuses. Dans

la substance blanche, l'exsudat avait l'aspect de masses amorphes. Dans la couche des cellules pyramidales s'étaient produites des hémorrhagies capillaires. Les globules sanguins avaient pris une teinte noire. Les cellules des cornes antérieures offraient les mêmes lésions que celles de l'écorce. Dans une seconde série d'expériences, la décharge agissait sur les centres à travers la boîte crânienne intacte. Les animaux n'étaient pas tués par la décharge et n'étaient sacrifiés qu'au bout d'un certain temps. Le microscope montrait des lésions dégénératives des cellules ganglionnaires et la fragmentation de la myéline.

*Influence de l'hyperémie sur le système nerveux central.* — Des études ont été faites sur ce sujet par M. Kouznetzoff. A la *première période* de l'hyperémie, une grande quantité de cellules du cerveau et de la moelle se colorent mal par le carmin; ces cellules sont opaques, ont perdu leurs prolongements et sont vacuolisées. Ces lésions existent dans toute l'écorce; elles sont moins avancées dans les corps striés, les couches optiques, les tubercules quadrijumeaux, le bulbe et la moelle; dans le cervelet, la couche des cellules de Purkinje est la plus atteinte. Les extravasats et l'exsudat plasmatique suivent le trajet des vaisseaux. A une *période plus avancée*, l'épaisseur des cylindres-axes est quatre à dix fois plus considérable qu'à l'état normal; parfois ils sont détruits. La myéline se désagrège. Les altérations de la substance blanche sont les mêmes que dans les myélites aiguës, subaiguës ou chroniques. Quoique les capillaires soient dilatés, la circulation capillaire se ralentit considérablement; il en résulte une asphyxie cérébrale qui amène les lésions décrites.

*Influence de la nicotine sur les centres nerveux.* — M. Tcherbach a montré qu'une injection de nicotine, même à la dose de 1/150 de gramme, faite chez un chien, augmente l'excitabilité électrique de l'écorce et de la substance blanche sous-jacente. Cette exagération persiste pendant un certain temps; elle explique les attaques épileptiformes chez les animaux intoxiqués par la nicotine. L'intoxication par la nicotine ne diffère pas de celle produite par la fumée du tabac.

*Influence de l'usage du tabac sur l'assimilation des substances azotées.* — Les D<sup>rs</sup> Grammatchikoff et Ossendowsky ont publié le premier travail sur ce sujet. Leurs expériences ont porté sur eux-mêmes, et ils se sont entourés de toutes les pré-

cautions pour éviter les causes d'erreur. Ils ont découvert que : 1° le tabac diminue l'assimilation des principes azotés ; 2° cet effet se produit rapidement chez les sujets non habitués à l'usage du tabac ; 3° cet effet diminue peu à peu si l'on continue l'usage du tabac, puis arrive à un état stable qui dure tant que le sujet continue à fumer.

*Influence de l'antipyrine sur le système nerveux.* — Le Dr Blumenau a montré, en employant la méthode de Turck pour l'exploration de la sensibilité, que les solutions concentrées d'antipyrine, en injections sous-cutanées, produisent une anesthésie circonscrite au siège de l'injection, mais que le contact prolongé de la solution avec la peau ne produit rien, fait antérieurement constaté par le professeur G. Sée.

L'antipyrine injectée en solution à 1/1000 dans les veines amène l'exagération des réflexes, des contractions tétaniques et cloniques. Les réflexes à la douleur sont diminués ; comme ces réflexes persistent chez les animaux décapités, on doit en conclure que leur diminution dépend exclusivement de l'inhibition des centres encéphaliques. L'excitabilité de l'écorce cérébrale diminue sous l'influence d'une dose de 0 gr. 20 par kilogramme ; elle est augmentée par des doses supérieures. On n'obtient pas d'abaissement de la température si on sépare l'encéphale de la moelle (Savadowsky).

*La myélite aiguë d'origine toxique.* — Le professeur Popoff a démontré que l'arsenic, le plomb, le mercure, dans les cas d'intoxication aiguë, provoquent dans cet organe des altérations internes, qui doivent être considérées comme analogues à celles de la myélite centrale aiguë. Dans l'intoxication chronique, la lésion empiète sur la substance blanche. Dans l'intoxication aiguë, les nerfs périphériques n'offrent pas d'altérations appréciables.

*Altérations de la moelle dans l'empoisonnement par l'arsenic.* — Suivant M. Popoff, la lésion prédominante est une inflammation parenchymateuse siégeant dans la substance grise. Les cellules sont granuleuses, opaques, leur forme est arrondie, elles sont privées de leurs prolongements. Plus rarement, les cellules se colorent mal par le carmin, leur noyau est intact, leur protoplasma homogène ; quelquefois plusieurs cellules sont vacuolisées.

*Etude sur la paralysie alcoolique.* — M. Korsakoff a publié un des traités les plus complets sur ce sujet. Le substratum

alcoolique constant est la névrite parenchymateuse multiple ; le tissu interstitiel des nerfs est sain, ou peu altéré. Souvent les lésions médullaires sont absentes ; s'il en existe, elles sont de nature atrophique ; les cellules sont désagrégées, ratatinées, vacuolisées. Pour M. Korsakoff, les troubles psychiques ne sont pas une complication, ils sont un symptôme constant : dans la névrite parenchymateuse multiple, quelle qu'en soit la cause, la sphère psychique est toujours touchée. L'explication de cette relation est facile : une cause débilitante répandue dans tout l'organisme, si elle change les conditions d'existence de quelques éléments jusqu'à entraver le fonctionnement doit agir plus ou moins sur les autres éléments. La nature atrophique des lésions dans cette affection indique un trouble profond dans la nutrition des éléments nerveux.

*Altérations du système nerveux central dans les maladies infectieuses.* — Ces modifications sont comparables à celles qui surviennent dans le cours des intoxications ; elles résultent soit des troubles apportés dans la nutrition des éléments par les poisons fabriqués, soit de la présence des agents organiques pathogènes dans le tissu nerveux lui-même.

M. Rosenthal a montré que dans la série des maladies infectieuses, l'endothélium des capillaires est tuméfié. On trouve par places la dégénérescence graisseuse et pigmentaire. On rencontre souvent une infiltration granuleuse autour des vaisseaux dans la névroglie et dans les espaces péricellulaires. M. Rosenthal n'a jamais observé la présence de corpuscules étrangers dans la substance même des cellules. Les cellules sont très altérées. Dans l'écorce, ces altérations vont en augmentant de la périphérie vers la profondeur. Les cellules nerveuses se divisent dans les maladies infectieuses ; on observe souvent deux ou trois cellules dans un même espace péricellulaire et l'existence fréquente de deux noyaux dans une même cellule prouve la division possible des éléments nobles du système nerveux central. Dans le bulbe et dans la moelle, les lésions sont les mêmes. M. Rosenthal n'a pas trouvé de lésions analogues dans les maladies autres que celles causées par l'infection. Les lésions observées dans certaines maladies du cœur étaient moins prononcées et dépendaient probablement de l'état de la circulation.

*Névrite multiple consécutive à la fièvre typhoïde.* — Dans une observation de M. Roudoff, un malade, à la suite d'une

fièvre typhoïde, présenta des douleurs le long des troncs nerveux avec hyperesthésie, paresthésie et anesthésie cutanées, de l'atrophie musculaire, et une abolition complète de l'excitabilité électrique des muscles atrophiés. Le diagnostic de névrite multiple est basé sur la disposition de l'anesthésie et de la paralysie.

*Paralysie diphtéritique.* — M. Korniloff a discuté la question des paralysies diphtéritiques à propos de l'observation suivante :

Vingt jours après le début d'une diphtérie, la malade perd le sens du goût; parole nasonnante, liquides rejetés par le nez. Deux semaines après, faiblesse dans les membres inférieurs avec diminution de la sensibilité, diminution de l'excitabilité faradique, sans changement de l'excitabilité galvanique; pas de mouvements fibrillaires, ni d'incoordination; sphincters normaux; réflexes papillaires intacts. Guérison après cinq mois.

M. Korniloff rapporte les symptômes à une *névrite multiple* pour les raisons suivantes : la paralysie de la sensibilité et du mouvement augmentent du centre vers la périphérie et la parésie accompagne partout la paresthésie ; les réflexes cutanés et tendineux sont abolis ou diminués. Il divise les paralysies de la diphtérie en deux groupes : 1° *paralysies diphtéritiques proprement dites* dues à la névrite multiple ; 2° les *paralysies consécutives aux lésions diphtéritiques soit des vaisseaux, soit des méninges*. Ces dernières dites *paralysies post-diphtéritiques*, ont des symptômes complexes tout à fait différents de ceux des premières.

*Lésions des nerfs périphériques dans la phtisie.* — D'après le Dr Japp, dans tous les cas de phtisie, il existe des lésions des nerfs mixtes. Ces altérations relèvent de la névrite parenchymateuse dégénérative ; elles sont plus avancées dans les petits rameaux que dans les gros troncs et elles prédominent aux extrémités des membres inférieurs. Elles peuvent exister sans la moindre lésion du cerveau et de la moelle. On trouve plus souvent des altérations dans les rameaux sensitifs que dans les branches motrices. Lorsque la névrite siège dans les nerfs mixtes, elle se localise presque aux filets sensitifs. Les symptômes cliniques sont des névralgies avec hyperesthésie et anesthésie dans le domaine du même nerf.

*Lésions des ganglions des nerfs périphériques dans la lèpre.*



— Le Dr Soudakevitch a observé que dans la lèpre les capsules des cellules nerveuses des ganglions sont épaissies; leur endothélium desquame, prolifère et remplit la capsule. Les cellules nerveuses contiennent des bacilles, leur protoplasma devient homogène, hyalin et offre les caractères des cellules sclérosées. La cellule devient petite et perd son noyau. Une autre lésion est la vacuolisation : le protoplasma forme un mince réseau de filets qui s'étendent dans toutes les directions. Plus la cellule contient de bacilles, moins nombreuses sont les granulations pigmentaires; de ces granulations, les unes sont dans le protoplasma et ont une forme irrégulièrement sphérique, les autres sont dans les vacuoles et se présentent comme des débris irréguliers; quand les bacilles sont peu nombreux dans une cellule, ils sont complètement désagrégés; au contraire plus ils sont nombreux, plus ils sont développés.

*Névrite multiple chronique d'origine syphilitique.* — L'observation suivante est due à M. Laschkevitch :

Une femme de quarante-sept ans éprouve des douleurs et des crampes, puis une paralysie des membres inférieurs; vingt-quatre heures après les membres supérieurs présentent les mêmes phénomènes. Au moment de l'examen, on trouve les symptômes suivants : paralysie complète de tous les muscles du bassin, des membres inférieurs et des membres supérieurs jusqu'aux épaules; pas de mouvements fibrillaires ni de troubles du côté des sphincters, ni hypéresthésie cutanée; douleurs à la pression le long des troncs nerveux; réflexes cutanés et tendineux abolis, ainsi que l'excitabilité électrique des muscles; sensibilité cutanée intacte; amaigrissement extrême et en masse des muscles. La syphilis est niée, mais le traitement spécifique fait disparaître les douleurs éprouvées la nuit à la tête et le long des os. Au bout de quelques semaines, les mouvements commencent à reparaitre aux avant-bras, puis aux doigts, puis à la main, à la jambe et aux orteils.

Le phénomène intéressant consistait dans l'intégrité de la sensibilité. M. Laschkevitch a émis l'hypothèse d'une névrite parenchymateuse et il a cherché à éclaircir le diagnostic de la névrite parenchymateuse et de la névrite interstitielle : en effet dans la névrite parenchymateuse la lésion peut porter exclusivement soit sur les fibres sensitives, soit sur les fibres motrices (exemple : la lésion due au curare); la névrite interstitielle au contraire ne peut pas se localiser. . . .

*Un cas de paralysie ascendante aiguë (?)*. — De l'observation précédente, on peut rapprocher l'histoire du malade suivant, rapportée par M. Platonoff.

Paralysie débutant par les membres inférieurs, puis gagnant les membres supérieurs, et peu de temps après la face; pas d'atrophie musculaire, sensibilité intacte, excitabilité électrique des muscles normale; réflexes tendineux abolis; acuité visuelle diminuée. Mort au bout d'un mois de maladie. — Pas d'autopsie.

S'il s'agissait comme semble le soutenir M. Platonoff d'une lésion des cornes antérieures de la moelle et des noyaux moteurs du bulbe, les centres moteurs des muscles seuls auraient été touchés et le centre trophique des muscles ne répondrait pas au centre des mouvements. Il est plus probable qu'il s'agissait d'une névrite multiple parenchymateuse.

*Altérations des ganglions du nerf vague dans les maladies infectieuses*. — Suivant M. Levine, les ganglions du nerf vague sont des lieux d'élection des lésions dans les maladies infectieuses. Dans la fièvre typhoïde, ils paraissent tuméfiés, hypérémiés, ramollis. Au microscope on observe une stase sanguine dans les capillaires et les petits vaisseaux artériels et veineux; on remarque par place des hémorragies capillaires. Dans la plupart des cas, le protoplasma des cellules devient homogène, hyaloïde et peu colorable par le carmin. Plus souvent encore il subit la dégénérescence granuleuse, qui se propage du centre à la périphérie. A cet état, la cellule se désagrège et ses granulations remplissent l'espace péricellulaire. M. Levine n'a pas pu déterminer le mode de disparition du noyau. La vacuolisation est souvent assez prononcée pour donner au protoplasma un aspect réticulé. La capsule des cellules est infiltrée, épaissie. Dans plusieurs cas d'endocardite ulcéreuse, d'hypertrophie cardiaque et d'insuffisance valvulaire qu'il a examinés, M. Levine a trouvé des altérations de même nature dans les *gangliinodosi* du nerf vague. Dans la phthisie les lésions du nerf vague sont habituellement attribuables à la compression par des ganglions tuméfiés.

*Lésions du système nerveux sympathique dans la paralysie générale*. — L'examen microscopique du nerf et des ganglions sympathiques dans la paralysie générale a fait découvrir à M. Popoff deux ordres de lésions : 1° d'un côté un épaississement des parois du vaisseaux, une prolifération du tissu con-

jonctif périvasculaire interstitiel des ganglions, indices d'une inflammation chronique interstitielle avec formation d'éléments conjonctifs persistants; 2° d'un autre côté, une diminution de moitié et une pigmentation très intense du corps des cellules. Il est évident que ce processus atrophique généralisé, portant sur les éléments nobles, est consécutif à la prolifération du tissu conjonctif. M. Popoff a observé la vacuolisation, mais jamais la dégénérescence graisseuse des éléments nerveux.

Dans les autres formes de l'aliénation mentale, on trouve exactement les mêmes lésions du sympathique. Il en résulte que les troubles trophiques sous la dépendance du système nerveux sympathique, ne diffèrent pas de ceux des autres sujets atteints de maladies mentales; ils ne sont plus fréquents dans la paralysie générale qu'en raison des soins que réclame l'état de ces malades.

*Altérations du système nerveux consécutives à l'ablation de la glande thyroïde.* — L'ablation d'un seul lobe chez le chien est bien supportée, tandis que l'ablation de la totalité de la glande entraîne la mort, au bout d'un temps qui varie de 4 jours à 4 semaines. L'animal devient triste, apathique, il est pris de tremblements, de secousses; sa marche est incertaine, enfin surviennent des contractions tétaniques dans les muscles extenseurs des extrémités et dans les muscles respirateurs. La sensibilité cutanée et les réflexes tendineux diminuent; la température ne s'élève qu'au moment des crises épileptiformes. La mort survient parfois à la première crise; si l'animal survit quelque temps, il meurt dans une cachexie extrême, paralysé des quatre membres. M. Rogovitch, le premier, a montré qu'il s'agit d'une encéphalo-myélite parenchymateuse. Les cylindres-axes, les prolongements de cellules, et ces cellules elles-mêmes paraissent tuméfiés, opaques; le corps cellulaire se désagrége, puis le noyau disparaît. La transfusion du sang des animaux cachectisés ainsi à des animaux sains ne produit aucun de ces symptômes. L'examen de la glande pituitaire de ces animaux a montré la prolifération de ses éléments et même la formation de nouvelles alvéoles, indiquant l'hypertrophie vraie et fonctionnelle de la glande.

*Influence de l'extirpation de la glande thyroïde sur le système nerveux central.* — L'excitabilité de l'écorce augmente d'après les recherches de M. Avtokratoff,

*Modifications du système nerveux central dans le vernissage*

*de la peau.* — Les recherches de M. Anfimoff tendent à légitimer l'hypothèse d'après laquelle la mort des animaux vernis est due à une action périphérique continue, agissant sur les centres nerveux. Les lésions observées sont strictement limitées à la substance grise, ce qui élimine l'idée d'un processus inflammatoire; leur nature est purement atrophique. Les mêmes lésions ont été décrites à la suite de différentes causes débilitantes agissant sur le système nerveux dans les intoxications par Danillo, Popoff, Tchige, Hardine; dans l'inanition par Rosenbach).

#### VI. — NÉVROSÈS.

*Études comparées sur l'hypnotisme chez les animaux.* — Le professeur Danilewsky (de Karkoff) a entrepris une série d'expériences dans le but d'étudier les modifications de la sensibilité et du mouvement volontaire chez les animaux hypnotisés. Il soutient que l'hypnotisme, chez l'homme, est plus complexe que chez les animaux et que cette différence est en rapport avec le développement cérébral. Le premier, il a comparé l'hypnotisme des animaux auxquels il avait enlevé différentes parties du système nerveux central, à l'hypnotisme d'animaux non mutilés. Ses sujets étaient des grenouilles, têtards, écrevisses, poissons, tritons, serpents, lézards, tortues, petits crocodiles, oiseaux et mammifères. Il est arrivé à cette conclusion qu'il existe chez les animaux un état spécial, comparable, sinon analogue à l'état d'hypnotisme chez l'homme. Cet état est caractérisé par : la diminution de l'activité volontaire, la catalepsie et des modifications de la sensibilité cutanée, symptômes qui, joints à quelques phénomènes psychiques, caractérisent l'hypnotisme de l'homme.

Une grenouille mise avec précaution sur le dos, et immobilisée, s'agite quelques instants, puis devient immobile pendant 8. à 10 minutes. La grenouille est d'ailleurs susceptible de recevoir une *éducation hypnotique*. La sensibilité cutanée est très diminuée, la réponse aux excitations extérieures retardée; ces excitations doivent être beaucoup plus fortes pour que l'animal hypnotisé y réponde. Sous l'influence du courant faradique, ses muscles se tétanisent, mais il reste immobile. Si on avait préalablement mis à découvert le cœur et les viscères abdominaux, ces organes ne répondent pas à l'excitation électrique.

La grenouille hypnotisée, mise dans une atmosphère de vapeurs d'éther, au lieu de chercher à s'échapper comme à l'état normal, reste indifférente; puis elle est narcotisée, et meurt si on prolonge l'expérience. Si on la réveille avant narcotisation complète, elle cherche à fuir. Cette expérience montre la suppression des mouvements volontaires dans l'hypnotisme. La grenouille privée d'un seul hémisphère cérébral se comporte dans les expériences d'hypnotisme comme la grenouille normale. Si elle est privée des deux hémisphères, elle arrive très vite à l'état hypnotique, et y reste plus longtemps. La sensibilité cutanée ne diffère pas dans l'état de veille ou de sommeil; il n'y a pas d'anesthésie, ni de retard dans les mouvements réflexes. Le retard des mouvements réflexes varie d'une grenouille à l'autre, mais il est presque toujours le même pour chaque grenouille intacte, tandis que toutes les grenouilles privées de leurs hémisphères mettent le même temps pour réagir contre les excitations extérieures. Aussi M. Danilewsky a-t-il tiré cette conclusion : L'individualité repose sur l'organisation des hémisphères. Pour M. Danilewsky, la suggestion chez l'homme, même par la parole, ne diffère pas de celle qu'on obtient chez les animaux, lorsque, par des moyens coercitifs, on veut leur faire comprendre l'inutilité de leurs mouvements.

*Action de l'aimant sur le système nerveux.* — Le Dr Blumenau n'a obtenu que des résultats négatifs dans des expériences variées faites avec des aimants de différentes forces.

#### VII. — FAITS ANATOMIQUES OBSERVÉS EN RUSSIE.

L'examen des préparations de M. Loukianoff, professeur d'anatomie pathologique à Varsovie, démontre qu'à chaque phase de la *karyokinèse*, les différentes parties de la cellule ont une électivité spéciale pour certains colorants. La cellule, à l'état de repos, se colore autrement que la cellule en voie de division. La coloration triple d'éosine, de safranine et d'hématoxiline est la plus souvent employée.

Nous avons vu chez le professeur Mierjiewsky, à Saint-Petersbourg, une série de cerveaux d'idiots. Dans un cas, particulièrement intéressant, toute la surface des hémisphères était sillonnée de petites circonvolutions interposées aux circonvolutions fondamentales. Rien d'anormal au microscope,

sauf que les cellules pyramidales paraissaient plus petites que normalement. Mais il n'existait pas de fibres d'association entre les petites circonvolutions et les circonvolutions normales. Ce fait prouve l'importance des fibres d'association et l'inutilité d'un grand nombre de cellules non reliées entre elles.

Nous avons examiné, avec M. Erlitsky, agrégé à Saint-Petersbourg, des préparations provenant d'un cas de *maladie de Friedreich*. Outre la dégénérescence des cordons postérieurs et d'une zone périphérique du cordon latéral, le faisceau pyramidal avait été touché par le processus pathologique; or le malade avait présenté dans les derniers temps des phénomènes paralytiques.

M. Erlitsky doit publier un travail sur l'anatomie pathologique de la paralysie alcoolique. Il veut démontrer que les lésions périphériques ont souvent pour cause des lésions atrophiques des cellules de la corne antérieure. Sous peu, M. Erlitsky va également faire paraître : 1° *Traité d'histologie de la moelle épinière*; 2° *Histologie de la moelle allongée* (en collaboration avec M. Rosenbach).

M. Rosenbach, chef de clinique du professeur Mierjiewsky, nous a montré des préparations de cerveaux d'animaux morts d'*inanition*. Le premier, il a fait connaître l'*atrophie simple des cellules nerveuses*.

Dans le même laboratoire, nous avons examiné les préparations de M. Avtokratoff, concernant les altérations des cellules nerveuses chez les animaux privés de leur glande thyroïde. Les lésions ressemblent à celles de l'*inanition*.

MM. Rosenbach et Avtokratoff instituent des expériences sur la compression de la moelle. Ils introduisent dans le canal rachidien une petite boule d'argent stérilisée, qui n'amène pas d'inflammation appréciable.

A Kiew, nous avons vérifié sur les préparations de M. Rozowitch l'exactitude de sa description des lésions nerveuses chez les animaux privés de la glande thyroïde, description résumée plus haut.

A Moscou, M. Minor nous a montré les pièces d'un sujet mort dans le cours du *tabes spasmodique*; les symptômes avaient été ceux de cette maladie, sans complication. La seule lésion consistait en deux plaques de sclérose, identiques à celles de la sclérose en plaques, qui occupaient les deux cor-

dons latéraux, au niveau de l'entre-croisement inférieur des pyramides. Un examen attentif nous a montré d'autres plaques échelonnées tout le long des faisceaux pyramidaux.

M. Minor nous a fait aussi examiner des préparations intéressantes de syringo-myélie. Dans certaines parties de la moelle on voyait deux canaux épendymaires; il était difficile de juger si l'un d'eux était de formation nouvelle, ou congénital. M. Minor incline à adopter cette dernière hypothèse.

Nous avons vu à Kiew des préparations de M. Jakimowitch, prosecteur à l'Institut histologique : elles concernaient la *striation du cylindre-axe des nerfs périphériques et des cordons nerveux centraux*. Tous les nerfs présentent cette striation, qui se continue au corps de la cellule. La technique a été longuement exposée dans le *Journal de l'anatomie de Ch. Robin et Pouchet*, t. XXIV, 1888. Le nerf doit être enlevé encore vivant, et pour chaque moment de l'état du nerf, il existe une forme déterminée de la striation.

#### VIII. — FAITS CLINIQUES.

Je relate les principaux faits cliniques que j'ai observés pour deux raisons : 1° La plupart offrent un intérêt particulier; 2° en outre, ils viennent tous à l'appui de cette idée que les maladies nerveuses sont les mêmes dans tous les pays. Le manque des connaissances spéciales nécessaires pour déterminer nettement une entité morbide est la seule cause de l'assertion de certains savants étrangers qui nient l'existence de telle ou telle maladie dans leur race.

L'hystérie féminine et mâle est assez fréquente à Varsovie. Les hystériques mâles sont presque tous des Israélites.

Dans l'hôpital du Saint-Esprit, de cette ville, nous avons observé un cas d'*hémi-chorée post-hémiplégique avec diminution de la sensibilité générale du même côté*.

Une observation qui nous a beaucoup intéressé a été celle d'un malade atteint d'*intoxication saturnine chronique* : les symptômes ressemblaient d'une manière frappante à ceux de la paralysie générale progressive (inégalité papillaire, embarras de la parole, amnésie très prononcée, écriture caractéristique, etc.). Ces symptômes s'atténuaient quand le malade cessait son métier de plombier; trois fois il était sorti guéri de l'hôpital. Lorsque nous l'avons vu, il y était pour la qua-

trième fois et son état était des plus graves : il présentait encore les symptômes de la paralysie générale et ceux de l'intoxication saturnine.

Au même hôpital de Varsovie se trouvait une jeune fille de quatorze ans, qui, ayant eu une scarlatine à sept ans, avait présenté une hémiplogie droite avec aphasie complète. Atrophie très marquée des membres droits, avec exagération des réflexes du même côté. Au bout de dix-huit mois, elle commençait à parler et l'éducation de la parole se faisait peu à peu. A treize ans, elle parlait comme un enfant de deux ans, et elle avait l'intelligence de cet âge. Quand nous l'avons vue, elle prononçait encore les mots comme un petit enfant, mais sans difficulté ; elle écrivait couramment.

Je citerai encore : un cas de *maladie de Friedreich* et un autre de *gliome de la moelle épinière avec hémorrhagie médullaire consécutive* (atrophies lentes ayant débuté plusieurs années auparavant, tremblement fibrillaire, anesthésies, hyperesthésies, douleurs fulgurantes, conservation du tact dans les régions complètement analgésiées).

A l'hôpital militaire de Varsovie, nous avons vu un cas de *tabes dorsalis compliqué de paralysie générale des aliénés*.

A la clinique de M. Mierjewsky, à Saint-Petersbourg, le Dr Blumenau nous a présenté un cas de *Maladie de Thomsen*, et nous a communiqué ses recherches sur la contraction musculaire dans cette maladie.

A Moscou, M. Minor nous a présenté un enfant de douze ans atteint d'un *gliome de la moelle* ; le tableau clinique était celui d'une hémisection gauche de la moelle (analgésie gauche ; paralysie, atrophie musculaire à droite) ; avec déviation de la colonne vertébrale.

A l'hôpital municipal d'Odessa, nous avons visité la section des maladies nerveuses, placée sous la direction de M. Moc-zoutkowsky, agrégé de la Faculté de médecine de Saint-Petersbourg. Nous y avons vu, pour la première fois en Russie, un cas de paralysie pseudo-hypertrophique vraie chez un enfant de douze ans.

Un autre malade était atteint d'une *ophtalmoplégie externe*.

Je citerai encore un cas de *mélano-myélite* (coloration bronzée des téguments avec symptômes d'une myélite diffuse).

Dans le même hôpital se trouvait un vieux soldat israélite



atteint de *grande hystérie*. Il présentait de larges plaques d'hyperesthésie dont le moindre atouchement provoquait une crise. Ce sujet était suggestionnable à l'état de veille, et lorsqu'on imitait le son de la trompette, il croyait être au combat et faisait des mouvements appropriés. Il était robuste, âgé d'une cinquantaine d'années et avait fait plusieurs campagnes.

Il me reste à citer un cas de *transformation de la perception auditive en perception des couleurs*, observé à Kiew dans le service de M. le professeur Sikorsky. Le malade, avengle depuis trois ans, avait remarqué, depuis quelque temps que lorsqu'on lui parlait, il voyait devant lui une couleur qui persistait pendant toute la conversation. Cette couleur variait suivant les interlocuteurs, mais était constante pour chacun d'eux.

M. Sikorsky, absent de Kiew lors de notre passage, nous a fait part dernièrement d'un travail sur le *changement des expressions de la face chez les aliénés* ; il a observé qu'un certain nombre de celles-ci ne sont susceptibles de changements, ni sous l'influence de l'émotion, ni sous l'influence de la volonté. Il est arrivé aux conclusions suivantes : l'expression de la physionomie, chez les aliénés, dépend souvent non pas d'un état mental, mais d'une atrophie ou d'une hypertrophie des muscles de la face.

#### BIBLIOGRAPHIE.

- Anfimoff. — Des altérations du système nerveux central des animaux dans le vernissage de la peau. *Thèse inaugurale* ! — Saint-Pétersbourg, 1887.
- De la signification pathologique de la vacuolisation — *Journal de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. II, 1888.
- Avtokratoff. — De l'influence de l'extirpation de la glande thyroïde sur le système nerveux. — *Le Médecin*, n<sup>o</sup> 47, 1887.
- Biachkoff. — Deux cas d'anomalie de la scissure de Rolando. — *Journal de Mierjewsky*, 4<sup>e</sup> an., fasc. I, 1886.
- Bechtérew. — De l'excitabilité de la région psycho-motrice chez les chiens nouveau-nés. — *Le Médecin*, n<sup>o</sup> 34, 1886.
- Des parties constituantes du pédoncule cérébelleux supérieur — *Journ. de Mierjewsky*, 4<sup>e</sup> an., fasc. II, 1887.
- De la constitution du corps restiforme. — *Journ. de Mierjewsky*, 4<sup>e</sup> an., fasc. I, 1886.

- Bechtérew. — De l'excitabilité des différents faisceaux de la moelle épinière chez les animaux nouveau-nés — *Le Médecin*, n° 22, 1887.
- Hémiatrophie faciale progressive (sans autopsie). — *Journ. de Mierjewsky*, 6<sup>e</sup> an., fasc. I, 1888.
- Un cas de paramyoclonus multiplex. — *Le Médecin*, n° 3, 1887.
- De la physiologie de la région psycho-motrice de l'écorce cérébrale. — *Arch. de Kovalewsky*, t. IX, n° 3, 1887.
- Des racines postérieures et du lieu de leur terminaison centrale. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. I, 1887.
- Des terminaisons centrales du nerf vague. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. II, 1888.
- Des terminaisons centrales du nerf auditif. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. I, 1888.
- Des terminaisons centrales du nerf trijumeau. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. I, 1887.
- Béliakoff. — Des alterations anatomo-pathologiques dans la démence sénile. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. I, 1887.
- Beliarminoff. — L'application de la méthode graphique à l'étude des mouvements de la pupille. — *Thèse inaugurale*. — Saint-Petersbourg, 1886.
- Blumenau. — De l'influence de l'aimant sur le système nerveux central. — *Journ. de Mierjewsky*, 6<sup>e</sup> an., fasc. I, 1888.
- De l'influence de l'antipyrine sur le système nerveux. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. II, 1888.
- Bouchaloff. — Etude sur les causes de distinction des sensations. — *Arch. de Kovalewsky*, t. XII, n° 2, 1888.
- De la qualité des sensations gustatives. — *Arch. de Kovalewsky*, t. XI, n° 2, 1888.
- Des conditions de formation de la sensibilité thermique. — *Arch. de de Kovalewsky*, t. XI, n° 1, 1888.
- Boutakoff. — Un cas d'atrophie musculaire non progressive. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. II, 1888.
- Céléricky. — Du rôle trophique des ganglions intervertébraux. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. II, 1888.
- Chatatoff et Nikiforoff. — Un cas d'angio-sarcome de la pie-mère (avec autopsie). — *Journ. de Mierjewsky*, 4<sup>e</sup> an., fasc. II 1887.
- Ciougliusky. — Un cas de paraplégie urinaire. — *Recueil clinique du prof. Popoff*, 1886.
- Danilewsky. — De l'asthme artificiel de la grenouille. — *Le Médecin*, n° 48, 1866.
- Etudes comparées de l'hypnotisme, chez les animaux. — *Recueil physiologique de Danilewsky*, Karkoff, 1888.
- Etude sur l'excitation électrique des nerfs. — *Recueil physiologique*, etc. Karkoff, 1888.

- Danilewsky. — Du rapport entre la fonction du cerveau antérieur et les excitations extérieures. — *Le Médecin*, n° 45, 1886.
- Danillo. — De la myotomie congénitale. — *Journ. de Mierjewsky*, 4<sup>e</sup> an., fasc. I, 1886.
- Davidoff. — De la paralysie générale progressive dans le jeune âge. — *Arch. de Kovalewsky*, t. IV, n° 1, 1887.
- Dechtereff. — Des troubles trophiques dans le domaine du nerf sus-orbitaire gauche. — *Journ. de Mierjewsky*, 4<sup>e</sup> an., fasc. I, 1886.
- Diomidoff. — De la substance chromoleptique. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. II, 1888.
- Doguel. — Des connexions des éléments nerveux de la rétine. — *Le Médecin*, n° 24, 1888.
- Dostoewsky. — Du muscle dilatateur de la pupille. — *Le Médecin*, n° 36, 1886.
- Forsteler. — Un cas de guérison de contracture de trois membres chez un enfant de 12 ans par la suggestion. — *Le Médecin*, n° 25, 1887.
- Gowseeff. — Un cas de chorée chronique progressive de Charcot, (sans autopsie). — *Arch. de Kovalewsky*, t. IX, n° 2, 1887.
- Grammatchikoff et Ossendowsky. — De l'influence de l'usage du tabac. — *Le Médecin*, n° 3, 1887.
- Greydenberg. — Un cas d'hystérie chez l'homme (soldat). — *Le Médecin*, n° 44, 1887.
- Un cas de paralysie spinale périodique. — *Le Médecin*, n° 48, 1887.
- Jakovenko. — De la constitution du faisceau longitudinal postérieur. — *Journ. de Mierjewski*, 6<sup>e</sup> an., fasc. I, 1888.
- Japp. — Contribution à l'étude des altérations des nerfs périphériques dans la phthisie. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1888.
- Ivanoff. — De l'inégalité pupillaire chez les individus bien portants. — *Le Médecin*, n° 7, 1887.
- Kompaneyskaia. — De l'anatomie microscopique comparée des circonvolutions cérébrales. — *Arch. de Kovalewsky*, t. IX, n° 3, 1887.
- Korniloff. — Etude clinique de l'ophtalmoplégie externe. — *Journ. de Mierjewsky*, 4<sup>e</sup> an., fasc. II, 1887.
- Korsakoff. — De la paralysie alcoolique. — *Moscou*, 1887.
- De la pathogénie de la paralysie spinale atrophique et de la névrite multiple. — *Archives de Kovalewsky*, t. IX, n° 3, 1887.
- Kostewitsch. — Du développement de la rétine de l'homme. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1887.
- Kosturine. — Des altérations de l'écorce cérébrale dans la démence sénile. — *Le Médecin*, n° 2, 1886.

- Kousnetzoff. — Des altérations du système nerveux central dans l'hypérémie expérimentale. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1888.
- Kovalewsky. — Etude sur l'innervation de la pupille. — *Kazan*, 1885.
- Etude sur le myxœdème. — *Archives de Kovalewsky*, t. XII, n° 1, 1888.
- Paramyoclonus multiplex. — *Archives de Kovalewsky*, t. IX, n° 1, 1887.
- Tabes dorsalis illusoria. — *Karkoff*, 1886.
- Lashkevitch. — De la névrite multiple paronchymateuse chronique. — *Saint-Petersbourg*, 1888.
- Un cas de tumeur du cervelet (avec autopsie). — *Clinique internationale*, n° 3.
- Levine. — Contribution à l'étude de la pathologie du nerf vague. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1888.
- Maidelbaum. — Un cas de rhinosclérome. — *Le Médecin*, n° 38, 1886.
- Milovsoroff. — Des altérations microscopiques des muscles striés dans la rigidité cadavérique. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1889.
- Minor. — Etiologie du tabes dorsalis. — *Journ. de Mierjewsky*, 6<sup>e</sup> an., fasc. I, 1888.
- Mitrofanoff. — Des organes du sixième sens chez les amphibiens. — *Nouvelles de l'Université de Varsovie*, nos 1, 2, 3, 1888.
- De la nature des terminaisons nerveuses périphériques. — *Nouvelles de l'Université de Varsovie*, n° 4, 1888.
- Meczoulowsky. — Des formes hystériques de l'hypnotisme. — *Odessa*, 1888.
- La suspension comme procédé thérapeutique dans le traitement de certaines maladies de la moelle épinière. — *Saint-Petersbourg*, 1883.
- Panomareff. — Un cas de localisation anormale du cerveau (paralyse siégeant du côté de la lésion, avec entrecroisement presque complet du faisceau pyramidal). — *Le Médecin*, n° 39, 1886.
- Pasternatsky. — De l'inégalité pupillaire dans les maladies internes. — *Le Médecin*, n° 49, 1886.
- Perkowsky. — Un cas de régénération du nerf radial déchiré par une arme à feu. — *Le Médecin*, n° 29, 1887.
- Platonoff. — Un cas d'hémiplégie avec troubles intellectuels occasionnés par des cysticerques. — *Revue de Médecine*, 1886.
- Un cas de paralysie ascendante aiguë de Landry (sans autopsie). — *Archives de Kovalewsky*, t. VII, 1886.
- Popoff. — Des altérations anatomo-pathologiques du grand sympathique dans la paralyse générale. — *Revue de Médecine*, 1886.

- Popoff. — Des lésions de la moelle épinière dans l'intoxication arsénicale aiguë. — *Revue de Médecine*, n° 24, 1887.
- De la dégénérescence secondaire de la commissure blanche antérieure du cerveau. — *Le Médecin*, n° 38, 1886.
- De la constitution des cordons postérieurs de la moelle chez l'homme. — *Revue de Médecine*, n° 14, 1887.
- Potolsky. — Du plexus lombo-sacré. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1887.
- Prjibilsky. — Des nerfs dilateurs de la pupille chez le chat. — *Thèse inaugurale*, Varsovie, 1886.
- Ribalkine. — Paramyoclonus multiplex. — *Journ. de Mierjewsky*, 5<sup>e</sup> an., fasc. I, 1887.
- Du phénomène de la mâchoire inférieure. — *Le Médecin*, n° 13, 1886.
- Rogowitch. — Contribution à l'étude de la glande thyroïde. — *Revue de médecine*, n° 14, 1886.
- Des conséquences de l'extirpation de la glande thyroïde chez les animaux. — *Kiew*, 1888.
- Rojedestwensky. — Des modifications anatomo-pathologiques sous l'influence des décharges d'électricité statique. — *Journ. de Mierjewsky*, 6<sup>e</sup> an., fasc. I, 1888.
- De la localisation des sensations auditives dans l'espace. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1887.
- Rosenthal. — Des altérations du système nerveux central dans les maladies infectieuses. — *Thèse inaugurale*, Varsovie, 1886.
- Ruppert. — Un cas d'hémorrhagie médullaire (avec autopsie). — *Recueil clinique de Popoff*, 1886.
- Serebrennikowa. — Etude sur l'élongation du nerf optique. — *Le Médecin*, n° 38, 1886.
- Sikorsky. — Des expressions chez les aliénés comme élément de diagnostic. — *Kiew*, 1887.
- Sokoloff. — Documents relatifs à l'anatomie pathologique des maladies mentales. — *Archives de Kovalewsky*, t. XII, n° 1, 1888.
- Soudakewitch. — Pathologie de la lèpre. — *Kiew*, 1887.
- Tcherbach. — Etude sur l'excitabilité galvanique normale des nerfs et des muscles. — *Le Médecin*, n° 42, 1886.
- De l'influence du tabac sur les centres nerveux. — *Le Médecin*, nos 5, 6, 7, 8 et 9, 1887.
- Tcherbinine. — Un cas d'hémi-tétanie droite. — *Archives de Kovalewsky*, t. IX, n° 3, 1887.
- Tchoudnowsky. — Un cas d'hydro-méningocèle cérébral congénital. — *Le Médecin*, n° 44, 1886.
- Tekouteff. — Du vernissage de la peau chez les individus bien portants. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1888.
- Tokarsky. — L'hypnotisme et la suggestion. — *Archives de Kovalewsky*, t. XI, n° 2, 1888.

VASILIEFF. — Altérations pathologiques de la glande pituitaire. — *Thèse inaugurale*, Saint-Petersbourg, 1888.

Yolkowitch. — Un cas de rhinosclérome. — *Le Médecin*, n° 47, 1886.

Wedensky. — Des rapports entre l'excitation et l'excitabilité dans la contraction musculaire. — *Saint-Petersbourg*, 1886.

## XXI. IDIOTIE AVEC CACHEXIE PACHYDERMIQUE,

Par le Dr G. COUSOT.

Dans le n° 51 du *Bulletin de la Société de médecine mentale de Belgique* (1888), M. le Dr G. Cousot a publié un cas très intéressant d'idiotie avec cachexie pachydermique. Contrairement à certains auteurs français, notamment MM. Ball, Arnozan et Régis qui affectent d'ignorer les travaux que nous avons publiés sur cette question, soit seul, soit en collaboration avec notre ami le Dr Bricon, ainsi que nous aurons l'occasion de le démontrer, le médecin belge rappelle nos travaux et déclare que c'est après leur lecture qu'il a pu porter un diagnostic exact. Voici son observation :

OBSERVATION. — Père, éléphantiasis de la jambe gauche. — Sœur hémiplégique. — Rien de particulier à la naissance. — Premiers signes de cachexie pachydermique. — Etat intellectuel et physique de la malade à trente et un ans. — Absence probable de la glande thyroïde. — Mort dans le marasme à trente-deux ans.

Elisa X..., de Lesse (Dinant), avait trente et un ans à l'époque où nous l'avons examinée; elle ne mesurait pas un mètre de hauteur. Son père a souffert longtemps d'un éléphantiasis de la jambe gauche; il mourut épuisé à soixante-huit ans. La mère est une femme énergique, bien portante; elle a eu neuf enfants : deux garçons vigoureux et sept filles. Parmi celles-ci, l'une est morte jeune, succombant à une affection que l'on n'a pu m'indiquer, une autre est hémiplégique, une troisième, l'enfant cadet de la famille, est le sujet de cette communication.

A la naissance, Elisa X... était un bel enfant, sain et bien portant : à cet égard il ne doit subsister aucun doute, la mère dont nous tenons ce renseignement, étant, par profession, habituée à juger des enfants nouveau-nés. Vers l'âge de six mois, la figure de l'enfant commença à manquer d'expression, la langue devint volumineuse et sortait souvent de la bouche; la croissance fut

entravée. A l'âge de deux ans, Elisa X... subit une légère atteinte de variole.

On éprouvait un sentiment de répulsion quand on approchait de ce pauvre être pour la première fois. Bournerville et Bricon rapportent l'observation du « crétin des Batignolles » et celle d'un idiot pachydermique que ses compagnons d'asile surnommaient le Pacha. Les voisins de Elisa X... ne mettaient pas le même esprit, ni la même charité dans leurs appellations !

Elisa X... présente un air bestial, sa figure est repoussante ; la peau est pâle, mate, bouffie ; les paupières, atteintes de blépharite chronique, sont dépourvues de cils ; les paupières supérieures sont très gonflées, comme dans un cas d'anasarque très prononcé ; les yeux ne se découvrent jamais complètement ; le nez est très aplati à sa racine et largement implanté, les ailes du nez sont grosses et les narines largement ouvertes (nez camus) ; les lèvres sont épaisses ; la lèvre inférieure est retroussée vers le menton ; la langue énorme sort constamment de la bouche d'où s'écoule un flot de salive qui mouille la partie inférieure du visage et les vêtements ; la partie inférieure du visage s'avance (en museau) ; les oreilles sont bien ourlées, les mâchoires en partie dégarnies supportent des dents noires, cariées, irrégulières de forme et d'implantation ; la chevelure noire peu abondante est formée de cheveux courts, gros et raides : la face entière est bouffie et les joues pendantes ; le teint du visage est blême.

Le crâne ne présente aucun caractère particulier ; en voici les principales dimensions prises sur le vivant :

Diamètre bipariétal.....	= 13 centimètres.
— biauriculaire.....	= 12 —
— bimastoïdien.....	= 13 —
— fronto-occipital.....	= 18 —
— du menton au sommet du crâne.	= 22 —
Circonférence horizontale totale.....	= 53 —

La courbure dorsale de la colonne vertébrale est très prononcée, le dos étant très voûté.

L'ensemble du corps est énorme, gonflé comme par un œdème dur généralisé ; la peau est partout sèche et épaisse.

Le cou est court, presque nul ; sur les côtés la peau est soulevée par des masses molles qui font disparaître la transition vers les épaules. En avant, on palpe aisément le larynx et la trachée, il n'existe pas de goître.

La poitrine est globuleuse, le dos est voûté, arrondi, les côtes inférieures sont élargies, rejetées sur les côtés ; le ventre est énorme, proéminent et présente une légère hernie ombilicale. Sur tout le tronc, la peau est cireuse, blafarde ; à certains endroits, il existe un peu de desquamation ; nulle part, pas

même aux lieux de prédilection (aisselle, etc.), on ne rencontre trace de transpiration.

Les membres supérieurs sont gros ; les extrémités sont *froides*, sèches, rugueuses. La main et les doigts sont élargis ; le pied est gonflé, épais. Dans les derniers temps de la vie, les membres avaient beaucoup diminué de volume, la peau y était ridée, sans maître et donnaient une très désagréable impression de froid. On ne trouvait de poils sur aucune partie du corps.

Voici les dimensions des différentes parties des membres :

Membre supérieur.	Bras : 16 centimètres ;
—	Avant-bras : 14 centimètres ;
40 centimètres....	Main : 10 centimètres.
Membre inférieur.	Cuisse et jambe : 38 centimètres ;
	(du trochanter à la malléole) ;
	Pied (longueur) : 12 centimètres.

La taille ne mesurait pas un mètre.

Les cavités thoracique et splanchnique, examinées par les différents modes, ne présentent aucune anomalie. Le cœur, le foie, la rate, sont dans les limites habituelles.

L'intelligence ne s'est jamais développée : pour tout langage, Elisa X... possède quelques grognements de mécontentement ou de satisfaction ; il n'existe aucune mémoire : peut-être reconnaît-elle sa mère qui la soigne. En dehors de cela, elle reste apathique, indifférente à tout ; elle ne paraît avoir aucun désir ; elle remue de ses doigts inhabiles tout ce qu'on place devant elle comme un enfant de quelques mois fait d'un hochet. La sensibilité est obtuse, car il faut irriter assez fortement la peau pour susciter un cri de mécontentement. Elle entend, car elle se retourne parfois à la voix de sa mère ; et elle voit les objets qu'on place sur la tablette de sa chaise, ou la nourriture qu'on lui présente. Elle ne peut marcher et ne se tient debout qu'en s'appuyant à un meuble, à un mur.

Elle mange malproprement et gloutonnement. Elle est très constipée, au point de rester des semaines entières sans garde-robes. Souvent elle urine au lit.

Le pouls est petit, bat environ quatre-vingts fois à la minute. A l'auscultation du cœur, il n'y a pas de différence entre les deux bruits qui sont réguliers et égaux. Il existe une lenteur circulatoire évidente : constamment elle est un peu cyanosée surtout aux extrémités ; au moindre effort la cyanose augmente considérablement. Sur toute la surface du corps, on éprouve une sensation désagréable de froid.

L'œdème des pieds et de toute la surface du corps ne conserve pas l'empreinte du doigt. Les urines ne renferment pas d'albumine. A quatre reprises différentes — de vingt à trente ans —



Elisa X... a présenté un écoulement vaginal sanguinolent manifeste.

Cette pauvre enfant est morte dans le marasme, âgée de trente-deux ans. L'ouverture du cadavre a été obstinément refusée.

Nous retrouvons là tous les caractères que nous avons relevés dans nos précédentes observations, et en particulier dans les nos 48 (p. 431) et 49 (p. 85) des *Archives de Neurologie* : physionomie bestiale, face pâle, mate, bouffie ; lésions chroniques des paupières qui sont gonflées ; nez camus ; lèvres épaisses, langue volumineuse ; dents cariées irrégulières de forme et d'implantation ; joues pendantes ; cheveux peu abondants, courts, gros et raides ; cou court ; glande thyroïde imperceptible au palper ; poitrine globuleuse ; dos voûté ; ventre énorme, proéminent, hernie ombilicale ; membres supérieurs et inférieurs gros ; mains et pieds élargis, gonflés, épais ; cyanosés ; froids ; absence de poils aux aisselles et au pénis ; peau cireuse, blafarde, avec un peu de desquamation ; taille d'un mètre ; enfin, au point de vue intellectuel, tous les symptômes de l'idiotie complète.

Ce fait, joint à ceux que nous avons rapportés précédemment, nous paraît justifier la création d'une forme particulière d'idiotie, sous le nom d'idiotie crétinoïde avec cachexie pachydermique, liée à l'absence de la glande thyroïde<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> M. Régis a publié dans l'*Encéphale* (1888, p. 697), un cas de *crétinisme sporadique*, qu'il rapproche des cas de Curling, Hilton Pagge, Flechter Beach, etc., cas dont « aucun auteur français n'aurait encore parlé ». En cela, il se trompe complètement. Nous avons en effet publié la *traduction complète de leurs observations* en 1886, dans les *Archives de Neurologie* et dans notre *Compte-rendu de Bicêtre, pour 1886*. M. Régis met en doute la réalité de l'idiotie crétinoïde avec cachexie pachydermique. « Quant au myxœdème qu'on aurait observé chez les enfants, j'avoue, dit-il, n'être pas bien sûr qu'il ne s'agit pas là précisément de crétinisme sporadique. » La proposition inverse est au contraire la vérité. Il suffit de se reporter à nos observations personnelles et à celles que nous avons reproduites pour en avoir la preuve. — On pourrait faire rentrer dans ce groupe, si elle ne présentait pas quelques lacunes, une observation communiquée par M. Baillarger à la *Société médico-psychologique*. (*Annales médico-psych.*, 1857, p. 598.) Voir aussi : Langdon Down. — *On some of the mental affections of Childhood and Youth*, etc. London, 1887, p. 82-88. Nous rappellerons que nos idées sur l'idiotie crétinoïde avec cachexie pachydermique, ont été exposées avec détail en 1885 dans le mémoire déposé par notre ami Bricon, pour le prix Belhomme, ainsi que le constate d'abord le rapport de M. Féré. (*Annales médico-psychologiques*, 1886.)

# SOCIÉTÉS SAVANTES

---

## SOCIÉTÉ MÉDICO-PSYCHOLOGIQUE.

---

Séance du 23 février, 1889. — PRÉSIDENCE DE M. FALRET.

**Prix Belhomme.** — La Société, adoptant les conclusions du rapport de M. Vallon, propose aux concurrents la question suivante :  
*De l'état mental et du délire chez les idiots et les imbéciles.*

*Du cocaïnisme ; — Contribution à l'étude des folies toxiques.* —  
**M. SAURY.** Parmi les troubles fonctionnels si variés que la clinique et l'expérimentation permettent de rapporter à l'action de la cocaïne, ceux qui touchent la sphère psychique ne paraissent ni les moins remarquables ni les moins profonds. Il est facile de s'en convaincre en étudiant de près les relations déjà si nombreuses, quoique récentes, ayant trait à l'intoxication cocaïnique.

Cependant pense M. Saury, il n'existe pas de description exacte du délire cocaïnique ; et sur ce point il croit pouvoir établir un certain nombre de faits nouveaux notamment en ce qui concerne l'évolution hallucinatoire et délirante. Se basant sur trois cas intéressants de cocaïnisme chronique, dont il détaille les observations, il résume dans les propositions suivantes, les caractères qu'il conviendrait d'attribuer à ce délire spécial.

**A.** — Le délire cocaïnique est essentiellement hallucinatoire. Le trouble des idées n'est jamais primitif ; il se greffe toujours sur des troubles sensoriels (illusions et hallucinations).

**B.** — Tous les sens peuvent être affectés, mais ils le sont d'une manière inégale. Les troubles de la sensibilité générale prédominent le plus souvent. Après eux, les hallucinations de la vue, paraissent l'emporter en degré et en fréquence sur les hallucinations de l'ouïe et celles-ci à leur tour, sur les hallucinations de l'odorat et du goût.

**C.** — Les troubles sensoriels sont pénibles, multiples et mobiles comme ceux de l'alcoolisme, mais avec moins d'intensité, de persistance et de variété. La phase de suractivité fonctionnelle qui précède leur apparition peut-être aussi justement comparée à l'ivresse alcoolique.

D. — Les phénomènes délirants s'accompagnent de désordres : 1° de la sensibilité paraphérique (analgésies totales ou partielles, troubles inhibitoires de la vision, de l'audition, etc.); 2° de la motricité (hyperexcitabilité musculaire, convulsions, attaques épileptiformes). Ces derniers accidents rapprocheraient particulièrement la cocaïnisme de l'alcoolisme absinthique.

Le délire cocaïnique occuperait donc une place très imparfaite dans le groupe des folies par intoxication. Dans leur ensemble, les effets observés résultent d'une part des propriétés excitantes de la cocaïne sur la couche corticale des hémisphères cérébraux, d'autre part sur son pouvoir d'arrêt sur les extrémités nerveuses surexcitées. Les malades de M. Saury faisaient usage de la morphine en même temps que de la cocaïne.

M. GARNIER retrouve dans les conclusions de M. Saury les phénomènes qu'il a déjà observés dans des cas analogues.

M. SÉGLAS. — Plusieurs auteurs et entre autres Erlenmayer, dans son mémoire sur les troubles intellectuels du cocaïnisme, ont déjà décrit des symptômes du cocaïnisme. Les manifestations psychiques sont pour lui comparables à celles de l'alcoolisme.

M. PICHON a eu entre les mains un manuscrit d'Erlenmayer qui ne considère pas le délire cocaïnique comme très dissemblable du délire morphinique. Les troubles observés par M. Saury semblent à M. Pichon être la conséquence de l'usage concomitant de la morphine, de l'alcool et de la cocaïne.

M. SAURY reste convaincu que les caractères du délire qu'il a indiqués sont imputables à la cocaïne seule. S'il est vrai, dit-il, que l'empoisonnement morphinique n'agisse défavorablement sur l'état mental, il est contestable qu'il puisse provoquer des hallucinations et du délire. Les trois malades dont il a parlé ont pu s'injecter impunément durant de longues années (de 5 à 15 ans) des doses parfois considérables de chlorhydrate de morphine. Les accidents n'ont éclaté qu'à la suite de l'emploi de la cocaïne.

M. MAGNAN. — Les accidents les plus saillants de la cocaïne sont les troubles de la motilité, les attaques épileptiformes et les troubles de la sensibilité générale qu'on n'observe pas avec la morphine seule. Il a eu l'occasion de donner des soins à une malade qui avait été prise d'hallucinations de la vue et des troubles de la sensibilité générale après application, sur un abcès, de compresses imbibées d'une solution de cocaïne. Cette dame voyait et sentait de petits vers sur ses mains.

*Accidents cérébraux consécutifs à l'empoisonnement par l'oxyde de carbone.* — M. RAFFEGERAU rapporte l'observation d'un mari et de sa femme tombés dans un état de démence plus ou moins accusée à la suite de leur asphyxie accidentelle par un poêle mobile. Chez l'homme une névrite optique détermina même la cécité.

M. BOUCHEREAU a été témoin des faits rapportés par M. Roffe-geau ; il ajoute que la femme a eu pendant quelques jours une amnésie complète.

M. VALLON demande s'il est certain que la névrite ait débuté depuis l'accident ou bien si l'on ne peut pas admettre un début antérieur.

M. RAFFEGEAU n'a constaté la névrite qu'un an après l'empoisonnement.

M. PICHON compare ces troubles de la vision aux amblyopies professionnelles des blanchisseuses et des cuisinières.

M. GARNIER vient de voir une femme inculpée d'homicide volontaire sur son enfant, qui à la suite d'une tentative de suicide à deux, par le charbon, fut frappée d'amnésie. Elle eut en outre une monoplégie brachiale.

M. BRIAND a publié des cas analogues qui ne sont pas rares. Il demande si la mémoire était complètement abolie ou si plutôt la malade de M. Garnier n'avait pas perdu seulement le souvenir des faits accomplis depuis son intoxication ?

M. GARNIER. — La mémoire des faits antérieurs au suicide était très précise, mais la femme ne se souvient d'aucune des circonstances de son suicide.

M. ROUILLARD croit aussi ces amnésies toxiques plus fréquentes qu'on ne le pense. Il connaît des enfants dont la mémoire s'est affaiblie par l'habitude qu'ils avaient contractée de vivre dans le voisinage d'un poêle mobile.

*Des troubles intellectuels consécutifs aux pratiques inopportunes de suggestions hypnotiques.* — M. Livof qui a déjà publié une observation analogue a pu suivre à Villejuif, dans le service de M. Briand dont il était l'interne, une jeune femme qu'un prêtre avait la coutume d'endormir. Cette femme ne pouvant se soustraire à l'influence du magnétiseur est devenue subitement folle. Son délire se manifestait par des hallucinations et des frayeurs qui nécessitèrent son placement dans un asile d'aliénés. La malade poussait des cris et se croyait en butte aux obsessions de son prêtre qui la poursuivait pour la magnétiser encore. Elle a pu guérir après quelques mois de traitement.

MARCEL BRIAND.

Séance du 25 mars 1889. — Présidence de M. FALRET.

*Classification des maladies mentales.* (Suite de la discussion.) — M. Paul GARNIER, sans vouloir raviver un débat près de s'éteindre, tient seulement à montrer que MM. A. Voisin, Marandon de Montyel, Dagonet et Luys, qui ont fait des objections plus ou moins caractérisées aux conclusions de son rapport, n'ont, cependant,

point fournies les éléments d'une classification plus simple, plus en harmonie avec les données actuelles de la science, plus pratique enfin, au point de vue des exigences d'une statistique internationale que celle proposée par la commission. Ses contradicteurs ont vanté, tour à tour, les avantages d'une nomenclature étiologique, symptomatique, anatomique. Si, avec M. A. Voisin, le désaccord est peu marqué, il est beaucoup plus accentué avec MM. Marandon de Montyel et Luys. Pour le premier, la classification étiologique de Morel est la seule possible; mais s'il reste attaché à cette méthode de classement, il est loin d'accepter complètement l'œuvre du médecin de Saint-Yon, car il se refuse à admettre la création de la *folie héréditaire*. M. Paul Garnier remarque que c'est pourtant là le véritable point de départ de la classification étiologique de Morel, ce qui en souligne l'idée matresse, ce qui, en un mot, en forme la clé de voûte. C'est parce que ce clinicien a su montrer pourquoi et comment certains individus se *spécialisaient*, si l'on peut ainsi dire, dans la nature et l'évolution des déviations psychiques qu'il a si fortement marqué de son empreinte la plupart des travaux publiés depuis trente ans. De ce qu'il existe des conditions biopathologiques dégénératives, en dehors de la taxe héréditaire, il ne s'ensuit pas qu'il faille diminuer l'importance de ce principe dégénératif dont d'autres influences nocives copient plus ou moins les effets. Il n'est que logique d'ailleurs, que ces influences nocives surprenant l'être en pleine formation tendent à imiter, par cette sorte d'analogie d'atteinte les altérations typiques engendrées par la cause qui agit encore de plus haut et de plus loin, à savoir le vice héréditaire.

Morel avait été amené à créer, pour donner place à la paralysie générale dans sa classification un groupe artificiel qui, de l'avis de tous, est en contradiction avec le principe d'une méthode étiologique. M. Marandon de Montyel n'est pas davantage parvenu à franchir cette difficulté. En admettant la *congestion*, comme cause de l'encéphalite interstitielle diffuse, il semble confondre la cause avec l'effet, le stade congestif, modification anatomique, étant la première étape du processus morbide. Au surplus, la première exigence d'une nomenclature étiologique, est de mettre en lumière, par la *terminologie*, la relation directe entre la maladie et son agent causal et ce désidératum n'a pas reçu satisfaction. Il y a lieu de s'étonner, en outre, que M. Marandon de Montyel ait fait figurer dans la classification qu'il propose, un certain groupe dénommé : *folies multiples*. Que deux formes mentales se juxtaposent chez un même individu, qu'un délire toxique même s'y surajoute, il n'y a pas là motif à la création de nouvelles espèces. Il y en a d'autant moins que chaque affection garde, dans cette évolution simultanée, ses caractères propres et son autonomie. Que cette

rencontre produise un aspect symptomatique, d'ensemble utile à connaître. c'est ce qui est incontestable; mais, il convient, le triage symptomatique opéré, d'attribuer chaque unité composante à son cadre spécial et non de charger une nomenclature de donner une place à ces hasards de la clinique. En somme, M. Marandon de Montyel, malgré de louables efforts pour s'en garer, a versé dans cette classification mixte qu'il condamne et qui reste une regrettable mais *actuelle* nécessité.

Passant ensuite à la discussion des objections soulevées par M. Luys qui propose aussi une classification différente, M. Garnier ajoute : C'est sur un autre terrain que, dans sa critique, M. Luys a pris position. Il aurait voulu qu'on demandât à l'anatomie les éléments d'une classification et il nous fait part de ses travaux sur cette question importante. On peut se sentir attiré par cette séduction qui se dégage d'un vaste programme où tout se déduit, s'enchaîne, se coordonne comme par enchantement; on peut se laisser gagner, de prime abord, à ses idées exposées avec cette certitude qui vous impressionne toujours. Mais, ce premier élan passé, on éprouve la nécessité de faire quelques réserves; on hésite, si affranchi soit-on de tout esprit de routine, à suivre M. Luys aussi loin qu'il veut nous mener. Il a reproché au rapporteur d'avoir négligé les hallucinations? Mais ce n'est là qu'un symptôme et tout le monde sait que, en faisant mention d'une psychose systématique progressive comme le délire des persécutions ou délire chronique, on fait mention, par là même, de son symptôme le plus saillant, l'hallucination de l'ouïe. Après les déclarations catégoriques de M. Luys, on devait penser qu'il ne transigerait point et que, fort de ses découvertes, il opposerait formellement sa classification à celle de la commission. On a donc lieu d'être surpris qu'il ait proposé, en fin de compte, de reprendre la classification Baillarger Marcé, dérivée de celle d'Esquirol.

Nul plus que moi, dit en terminant M. Paul Garnier, ne rend hommage aux magnifiques travaux de M. Baillarger, qui marquent comme une traînée lumineuse à travers notre science spéciale, et je m'incline respectueusement devant sa grande tâche. Mais s'il est de ceux qui nous ont le mieux montré la route du progrès, par la direction anatomo-clinique de ses recherches, il est aussi de ceux, certainement, qui applaudissent le plus à nos conquêtes nouvelles, où il y a encore quelque chose de lui. Cette justice rendue à ce savant maître, dont notre maître, M. Magnan, s'honore d'avoir été l'élève, je veux vous demander, Messieurs, s'il est possible, aujourd'hui, après la profonde modification qui s'est opérée dans les idées, grâce aux travaux de Morel et de ses successeurs, sur les déviations psychiques liées à la transmission héréditaire dégénérative, grâce à la découverte du délire des persécutions, entité morbide poursuivie, plus tard, jusque dans ses phases

ultimes et décelée, ainsi, comme une psychose chronique à nombreuses périodes systématiquement étagées, grâce enfin à toutes ces données cliniques précieuses fournies par l'étude plus attentive, plus rigoureuse et plus prolongée de l'évolution morbide des espèces, s'il est possible, dis-je, de se tenir en dehors de ce grand courant et d'agir comme si le classificateur n'avait pas à s'en préoccuper? Qui pourrait prétendre que notre carte nosographique ne s'en trouva pas profondément remaniée? Nos appellations, nos habitudes de langage ne sont déjà plus les mêmes. Les acquisitions auxquelles je viens de faire allusion témoignent de l'activité constante et féconde de cette école clinique d'observations à laquelle la science psychiatrique française doit ses plus surs progrès. Elles portent bien votre marque et peuvent figurer avec avantage sur le terrain d'un concours international. Non seulement, leur influence se fait sentir sur l'universalité des travaux spéciaux publiés dans notre pays, mais on en trouve encore comme le reflet dans les ouvrages parus à l'étranger. Dire après cela qu'une nomenclature émanée de vous doit en inscrire la mention, ce n'est qu'énoncer une vérité qui s'impose. Nous n'aurons pas, pour cela, Messieurs, adressé à la Société de médecine mentale de Belgique une classification complète, homogène, irréprochable : indéfiniment perfectible comme la science même qu'elle représente, il est bien entendu qu'elle reste ouverte à tous les progrès successifs qu'il est légitime d'espérer, en l'attente de l'homme de génie qui en fera une œuvre à peu près parfaite.

M. BALL demande à répondre à M. Garnier dans la prochaine séance.

*De l'action thérapeutique du sulfonal.* — M. MARANDON DE MONTYEL lit une note de laquelle il résulte que le sulfonal employé aux doses indiquées par les auteurs qui l'ont préconisé, produit des troubles intellectuels se manifestant surtout par une sorte d'abrutissement avec vertiges, céphalies, paralysies transitoires, nausées et aussi des troubles digestifs assez intenses. Si la dose est moindre, il ne procure pas le sommeil. Peut-être le sulfonal expérimenté par M. Marandon de Montyel ne provient-il pas du même fabricant que celui employé par les autres expérimentateurs?

M. A. VOISIN n'a jamais constaté rien de pareil avec le sulfonal dont il s'est servi.

Marcel BRIAND.

## CONGRÈS DES MÉDECINS ET DES CHIRURGIENS AMÉRICAINS.

## SESSION DE WASHINGTON.

## SECTION DE NEUROLOGIE.

1<sup>er</sup> jour : 18 septembre 1888.

M. le Dr PHILIP C. KNAPP (de Boston). *Affections nerveuses consécutives à un traumatisme.* — Le trauma peut donner naissance à de grosses lésions mécaniques, mais aussi chroniques et insidieuses, à des processus de dégénérescence, à des affections fonctionnelles (psychoses, phénomènes hystériques et neurasthéniques). Ces deux derniers accidents peuvent compliquer des affections organiques, d'où obscurité du diagnostic.

M. le Dr SÉGUIN dit que les signes subjectifs sont de peu de valeur, attendu que l'hystérie peut simuler les maladies nerveuses les plus complexes, soit par suggestion extérieure, ou auto-suggestion.

M. le Dr GRAY rend compte des difficultés de ce diagnostic au point de vue de la médecine légale.

M. le Dr ZENNER dit que les phénomènes hystériques ne sont pas d'ordinaire simulés. Il cite un tremblement survenu à la suite d'un coup, disparu après trois séances d'hypnotisme.

M. le Dr ISAAC OTT (d'Easton), *des centres caloriques chez l'homme.* — Ils résideraient dans le corps strié et près du sillon de Rolando. (Ce dernier d'après les lésions pathologiques.)

M. le Dr HARE dit qu'il ne faut pas conclure d'après une lésion pathologique, ces centres pouvant n'être que des centres d'inhibition calorique.

M. le Dr FISHER (de New-York). *Observations d'épilepsie consécutives à l'hémiplégie cérébrale.* — Les lésions de cette sorte d'épilepsie, de même que celle de l'épilepsie idiopathique, portent sur l'écorce cérébrale.

M. le Dr ROBERT T. EDES (de Washington). *Rapport entre les maladies des reins et celles du système nerveux.* (Urémie.)

M. le Dr C.-L. DANA (de New-York). *Localisations cérébrales des sensations cutanées.* — Il y a une identité complète, entre les zones motrices corticales sensitives et motrices. Quand il y a anesthésie, on trouve une lésion plus profonde.

M. le Dr C.-K. MILLS pense qu'il y a un grand nombre de lésions des centres moteurs corticaux sans anesthésie.



M. le Dr ALLEU STARR dit qu'il est fort difficile de juger des lésions entraînant les troubles de la sensibilité, à cause du voisinage de l'hypocampe et des pédoncules cérébraux. Il pense que les centres tactiles sont bilatéraux. Dans certains cas d'hémiplégie, l'hémisphère normal peut compenser les lésions de l'autre.

M. le Dr SÉGUIN admet les localisations corticales de la sensibilité. Il a vu Schiff enlever des points de l'écorce cérébrale chez des chiens, avec des troubles d'anesthésie. Il a souvent constaté l'aura sensitif dans l'épilepsie jacksonienne dans des cas de tumeurs cérébrales ou d'autres lésions corticales. Une dysestésie spéciale précède souvent les spasmes. Il décrit des cas de tumeurs sous-corticales opérées, ayant donné les mêmes signes que dans les cas du Dr Dana.

*Deuxième jour. 19 septembre.*

M. le Dr F.-X. DEACUM (de Philadelphie). *Dystrophie du tissu conjonctif sous-cutané, des bras et du dos, associée à des signes de myxœdème.* Le tissu sous-cutané présente un aspect muqueux avec sclérose des nerfs et des ganglions. Il y avait anesthésie, la glande thyroïde était absente. Il n'y avait pas de lenteur de la parole, de la pensée, du mouvement, ni d'imbécillité.

M. le Dr C.-K. MILLS relate un cas semblable où la face était prise. Le malade mourut subitement et on ne put faire l'autopsie.

M. le Dr PUTNAM pense que ce sont là des cas de transition vers le myxœdème.

M. le Dr G.-W. JACOBY (de New-York). *Polymyosite progressive subaiguë.* — Cette affection débute par les muscles du membre inférieur, puis envahit tous ceux de l'économie. Elle se manifeste par de la douleur, de la paralysie avec atrophie de certains groupes atteignant fatalement en deux ans ou un an et demi les muscles respiratoires. De l'examen histologique, on trouve une myosite parenchymateuse subaiguë. L'auteur conclut qu'il y a une forme de myopathie primitive aiguë, voisine des formes chroniques.

M. le Dr B. SACHES (de New-York). *Dystrophies musculaires.* — Il pense que l'atrophie à type péronéal a peut-être les mêmes lésions que le type Aran-Duchenne.

Il propose de classer comme suit les atrophies musculaires : I. amyotrophies spinales progressives (1° type de la main ; 2° type de la jambe dont une forme, la forme péronéale), II. Dystrophies primitives progressives (1° pseudo-hypertrophie ; 2° forme d'Erb). Il range la forme Déjerine-Landouzy dans la forme d'Erb.

M. le Dr JACOBY pense que l'atrophie myopathique est due à une malformation embryonnaire.

MM. le Dr JAMES H. LLOYD et JOHN B. DEEVER : *Un cas d'épilepsie en foyer traitée avec succès par la trépanation et l'excision du centre moteur*, sans réapparition des attaques au bout de deux mois.

M. le Dr FERRIER (de Londres) a en le plus souvent des insuccès dans des cas semblables. Le cas du Dr Lloyd est intéressant au point de vue de l'expérimentation physiologique.

M. le Dr VICTOR HORSLEY (de Londres) mentionne un cas où l'épilepsie s'est reproduite deux ans après l'opération, et un autre avec guérison et retour de l'équilibre intellectuel. Il faut opérer dans ces cas le plus tôt possible. La cocaïne est très utile dans ces opérations pour faire contracter les artérioles des membranes. Il se sert du spray antiseptique pendant l'opération.

M. le Dr MILLIS ajoute que dans le cas opéré par MM. Lloyd et Deaver, il n'y avait pas de perte de la sensibilité après l'opération.

M. le Dr SÉGUIN dit que dans le cas opéré par lui et le Dr Weir, l'épilepsie a réapparu avec une parésie plus grande. Il y a en outre une anesthésie tactile de la face, du bras et des doigts du côté affecté. La température et le sens musculaire sont normaux. La tumeur était située au niveau des centres de la face et du bras, et avait 18 à 20 millimètres de diamètre.

M. le Dr JAMES J. PUTNAM (de Boston). *Observations et expériences à propos de la pathologie de la névrite.*

M. le Dr S.-G. WEBBER a remarqué que la névrite siège surtout au niveau des étranglements de Ranvier.

M. le Dr PYE SMITH (de Londres) pense que la goutte est une cause fréquente de névrite.

### *Troisième jour. 20 septembre.*

M. le Dr G.-L. WALTON (de Boston). *Fracture des vertèbres cervicales.* Dans deux cas, il y a eu guérison spontanée.

M. le Dr L.-C. GRAY cite le cas d'un enfant qui s'est fracturé la 2<sup>e</sup> vertèbre cervicale deux fois de suite. Il présentait de la paralysie du membre supérieur, de la parésie du membre inférieur et de la difficulté de la déglutition. Il est actuellement en bon état.

M. le Dr WELBER cite un cas de fracture de la colonne cervicale qui a guéri, gardant une parésie des membres supérieurs.

M. le Dr PUTNAM pense que dans un cas du Dr Walton, l'atrophie peut être expliquée par une hémorragie au niveau de l'origine d'un nerf.

M. le Dr BANNISTER cite un cas avec atrophie du bras et de la langue due à de la pachy-méningite cervicale.

M. le Dr SANDON C. GRAY (de New-York). *Symptômes typiques de*

*scélrose diffuse, examen post-mortem révélant de la lepto-méningite.*

M. le D<sup>r</sup> S. WEIR MITCHELL (de Philadelphie). *Anévrysme d'une artère anormale, causant une division antéro-postérieure du chiasma optique et une hémianopsie bitemporale.*

M. le D<sup>r</sup> F. PETERSON (de New-York). *Contribution à l'étude du tremblement musculaire.*

M. le D<sup>r</sup> PHILIP C. KNAPP (de Boston). *Troubles moteurs hémiplegiques chez les enfants.*

M. le D<sup>r</sup> J.-H. LLYOD (de Philadelphie). *Un cas de tumeur de la moelle cervicale.*

M. le D<sup>r</sup> WHARTON SINKLER (de Philadelphie). *Chorée héréditaire.*

Aimar RAOULT.

## BIBLIOGRAPHIE

X. *Ivrognerie, ses causes et son traitement*; traduit par P.-J. KOVALEVSKY, professeur des maladies mentales et nerveuses à l'Université de Kharkoff, 1888, traduit par WALDEMAR DE HOLSTEIN.

Petit volume qui par la coquetterie de son format et de sa reliure semble destiné aux gens du monde, mais sera lu avec intérêt par le public médical en raison de son style clair, de son allure simple et des nombreuses idées originales de l'auteur, idées que nous nous bornons à exposer. L'ivrognerie est une maladie et une maladie guérissable, tel est le sujet de l'avant-propos.

Dans le 1<sup>er</sup> chapitre : symptômes de l'ivrognerie, l'auteur distingue l'ivrognerie maladie de l'ivrognerie vice, nous donne les symptômes de la première, mais non les signes de la seconde en sorte que le lecteur n'est nullement fixé sur les caractères distinctifs. Ce n'est que dans un chapitre très éloigné qu'il définit l'ivrognerie « est un état particulier de l'organisme ou de la totalité du système nerveux qui survient quand l'individu ressent dans tout son être une faiblesse, un malaise particulier et un besoin irrésistible de supprimer ces sensations par l'alcool. C'est une faim ou une soif pathologique d'alcool ».

Il nous apprend que déjà, en 1617, Wircung avait traité de l'ivrognerie, maladie terrible qu'il décrivait immédiatement après la perte.

L'auteur, avec Crothers et Mauns, admet deux périodes dans

l'évolution de l'ivrognerie, la période nerveuse ou prémonitoire et la deuxième celle de la dyspsamonie.

La période prémonitoire présente d'abord les symptômes vulgaires de la neurasthénie (défaut d'équilibre et irritabilité du système nerveux, affaiblissement des centres supérieurs de l'encéphale devenant ainsi incapables d'inhiber les réflexes et les impulsions); puis ceux de neurasthénie alcoolique ou diathèse alcoolique, à moins que celle-ci n'apparaisse d'emblée (hérédité), bizarreries du caractère, devenant subitement soupçonneux au moment de l'excès de boisson, apparition subite dans les mêmes conditions d'une manie se répétant toujours la même, manie de marchander des chevaux, d'héberger des amis, de se préparer à la mort, etc., ou bien des rêves nouveaux, étranges, qui plus tard se confondent avec la réalité; bizarreries de régime hygiénique ou non, souvent manque d'énergie comme par le surmenage physique et intellectuel, d'où apparition de « cette faim de la force » qui fait recourir à l'alcool à titre d'essai.

Comme symptômes de neurasthénie alcoolique héréditaire l'auteur mentionne des états d'ébriété sans alcool, survenant chez les enfants; d'autres fois à un âge avancé, parfois sous l'influence d'un choc moral ou traumatique, dans d'autres cas s'éveillent par contagion; à la vue d'un homme ivre, le neurasthénique alcoolique héréditaire deviendrait en état d'ébriété sans alcool; l'auteur cite de vieux membres de société de tempérance qui, quoique très sobres, tombaient dans cet état rien qu'en dépeignant dans leurs discours le désordre des alcooliques.

L'auteur termine ce chapitre par une indication que nous approuvons celle d'éviter d'administrer des alcools aux neurasthéniques dans leurs maladies, quelle que soit la neurasthénie.

La deuxième période c'est l'ivrognerie proprement dite : alcoolisme chronique, si elle est continue; dyspsamie, si elle est périodique.

D'après l'auteur, les premières tares dans l'alcoolisme chronique, débutent par le sens moral, l'éthique qui s'émousse et finit par être remplacé par des impulsions égoïstes, animales et ordurières, puis par les facultés intellectuelles, paresse, défaut d'initiative, perte de mémoire et des autres facultés, et à peu près en même temps les troubles si connus des sphères motrices sensibles circulatoires et viscérales.

L'incapacité de s'adopter, la négligence de la famille, de soi-même, les idées de persécution avec des sous-idées de grandeurs sont décrites de main de maître.

Dans ce chapitre, l'auteur rappelle les faits de Bourneville relatifs à l'influence nuisible de l'alcool sur les enfants.

Le chapitre de la dyspsamie très complet ne contient pas de vues nouvelles; l'auteur la considère avec tous ceux qui ont traité

la question comme une psychose impulsive déterminée bien plus par le besoin que par le goût de l'alcool.

Les chapitres suivants sont consacrés aux causes prédisposantes et aux causes provocatrices; souvent même la cause qui a été prédisposante d'abord devient provocatrice ensuite.

La monomanie ou diathèse alcoolique congénitale, acquise ou latente est la principale cause prédisposante.

Un peu d'obscurité de la part de l'auteur quand il cherche comment elle est acquise, « l'acte de boire de l'alcool laisse une trace, cette trace répétée engendre l'habitude, devient besoin et le besoin de transformer en névrose ». Ici nous comprenons bien les mots, mais non le mécanisme.

Les autres causes prédisposantes étudiées par l'auteur, telles que l'hérédité homogène ou hétérogène, directe ou indirecte, le sexe, l'âge, la religion (rareté chez les juifs), le climat, l'état de l'air (influence marquée des vents d'ouest), l'instruction, la profession, la fortune, toutes ces causes sont étudiées d'après des documents anglais et correspondent aux idées des aliénistes français. Il en est de même pour les causes provocatrices; signalons ici un habile parallèle de l'auteur entre les surmenages et l'oisiveté au point de vue de leur influence nuisible sur l'ivrognerie.

Le dernier chapitre (traitement de l'ivrognerie) contient des aperçus sur les sociétés de tempérance, sur le système de Gothenburg (accaparement du commerce de l'alcool par les sociétés de tempérance appuyées par l'Etat (Suède et Norvège) sur le traitement de la neurasthénie, l'indication des remèdes dits spécifiques, l'exposé des régimes diététiques et hygiéniques et surtout une étude sur les établissements spéciaux pour le traitement des ivrognes, avec la suppression pour ceux-ci du no-restreint dont l'auteur est au contraire partisan pour les aliénés non alcooliques.

La statistique de tels établissements en Amérique donnerait de 30 à 40 p. 100 de guérison.

CHARPENTIER.

#### XI. *Les maladies de la volonté*; par Th. Ribot (Paris, Alcan).

La remarquable étude de M. Ribot se divise en deux parties bien distinctes: l'une, sous le titre d'*Introduction*, est l'exposé de la doctrine qui guide l'auteur; l'autre renferme l'étude des faits examinés à la lumière; cette doctrine se termine naturellement par des conclusions conformes à la théorie. N'y a-t-il là qu'une question de forme, un procédé d'exposition qu'il était loisible de préférer à tout autre? Ou bien, est-ce l'indice d'un reste d'anciennes habitudes, la dernière trace d'un ancien pli de l'esprit dû à la première discipline métaphysique qu'a subie M. Ribot et dont, malgré les puissants efforts dont témoigne son livre, il n'aurait pu se

débarrasser absolument ? Au fond, cela importe peu ; il en reste cependant, quoi qu'on fasse, une certaine ~~impression de défiance~~. On eût préféré voir la doctrine sortir de l'examen des faits au lieu d'avoir l'air de découler d'axiomes ou de propositions établis *a priori* : la conviction serait venue plus aisément.

Il nous faut encore chercher à M. Ribot une querelle préalable, dont est le sujet le titre même de son ouvrage. La volonté n'étant, selon lui, ni une fonction, ni une propriété ou une faculté, pas même une disposition psychique stable, se résolvant, au contraire, en volitions instables, résultantes variables de causes incessamment changeantes, la volonté n'ayant, en un mot, pas d'existence réelle, comment peut-elle être susceptible de maladies ? Nous savons bien que l'on parle couramment de maladies de la vue, du mouvement ; encore ces expressions, que nous n'aimons guère, peuvent-elles à la rigueur passer pour de simples métaphores désignant les troubles de l'appareil visuel ou du système moteur. Pour la volonté, définie par M. Ribot, on cherche en vain le substratum réel auquel la métaphore pourrait se rapporter pour se justifier. Querelle de mots, si l'on veut, mais non pas sans importance, parce qu'ici les mots contredisent le fond, parce que le fond est toute la doctrine, parce qu'enfin, avec un homme comme M. Ribot, on n'a pas le droit de rien négliger.

Devant tel autre auteur ou en face d'un traité d'oculistique, nous n'aurions rien dit : *maguarda der passa*.

D'une bien autre importance toutefois est le point suivant. M. Ribot a voulu étudier la pathologie de la volonté sans toucher à la question du libre arbitre, poser la question sous une forme conciliable avec toute hypothèse et conclure sans donner aucune solution du problème métaphysique. L'abstention lui paraissait nécessaire. C'était là sans doute la marche rationnelle, et M. Ribot a eu raison de ne s'enrôler au début sous aucune bannière ; son indépendance en eût péri ou ses recherches auraient été d'avance inutiles. Il n'a eu garde de prendre pour point de départ ce qui doit être le terme de toute psychologie vraiment scientifique. On ne saurait trop l'en louer et il faut reconnaître que, fidèle à ses promesses, il s'est efforcé de se tenir dans les limites de l'expérience interne et externe. Est-il aussi sûr de n'avoir abouti à aucune conclusion ? Il n'en exprime, à la vérité, formellement aucune ; mais peut-être ne faudrait-il pas beaucoup presser ses propres expressions pour en faire sortir une capable de satisfaire le déterministe le plus orthodoxe. M. Ribot espère que « l'absence de toute solution sur ce point (le libre arbitre) ne sera même pas une seule fois remarquée ». Ne pourrait-on dire que si son espoir s'est réalisé, si cette absence de solution ne se remarque pas, c'est que la solution ressort de ce qu'il dit, bien qu'il ne la formule pas ? S'il est vrai que des deux éléments de tout acte volontaire, le

premier, l'état de conscience, n'a aucune efficacité, tandis que le pouvoir d'agir ou d'empêcher, réside uniquement dans le second, dans un mécanisme psychophysiologique très complexe ; s'il est vrai que ce mécanisme ait pour fond définitif et pour moteur ultime le caractère, c'est-à-dire le moi en tant qu'il réagit ; s'il est vrai que le caractère est le produit, si complexe qu'il soit, de l'hérédité, des circonstances physiologiques antérieures et postérieures à la naissance, de l'éducation, de l'expérience, c'est-à-dire l'état de l'organisation tel que l'ont fait les conditions de sa genèse et de son développement ; si tout cela est vrai, c'est le déterminisme qui triomphe. Et il ne servira de rien d'ajouter que, pour les animaux supérieurs, la complexité de leur milieu est une sauvegarde contre l'automatisme. Car, à cette proposition qui, pour le dire en passant, ressemble fort à une adhésion à l'hypothèse de la liberté, on peut répondre que la difficulté même l'impossibilité de préciser et de démêler les conditions d'un phénomène n'implique nullement qu'elles ne sont pas en elles-mêmes parfaitement définies.

M. Ribot admet que le réflexe est le type unique de toute action nerveuse, de toute vie de relation. Chez le nouveau-né le réflexe agit seul d'abord, et, en l'absence de tout état de conscience, il n'y a point chez lui d'acte volontaire, il n'y a que transformation des excitations en mouvements. Plus tard, le désir, première esquisse du caractère individuel, marquent le passage de l'état purement réflexe à l'état volontaire. Accompagnés d'un état de conscience souvent très intense, ils ont une tendance immédiate et irrésistible à se traduire par des actes, comme les réflexes purs. Plus tard encore interviennent les idées que M. Ribot classe, suivant la force de leur tendance à se transformer en actes, en trois groupes : le premier comprend les états intellectuels extrêmement intenses, passant à l'acte presque aussi rapidement que les réflexes, surtout quand ils s'accompagnent de sentiments vifs. Le deuxième groupe représente l'activité raisonnable où la conception est séparée de l'acte par une délibération plus ou moins longue. La tendance à l'acte est modérée, comme l'état affecté. Enfin viennent les idées abstraites, avec lesquelles la tendance au mouvement est au minimum, à moins qu'elle n'éveille

XII. *Der Verlauf der Psychosen*, par R. ARNDT et A. DOHM ; Vienne et Leipzig, in-8, 1887. Urban et Schwarzenberg, édit.

L'étoffe de ce mémoire est à peu près constituée par la théorie du professeur Arndt, sur la folie en général. Nous avons dans ce recueil même consacré, en temps opportun, une longue analyse

à sa doctrine à propos de son *Traité de Psychiatrie*<sup>1</sup>. Il s'agit ici de la *représentation graphique de la marche de l'aliénation mentale*, obtenue à l'aide de courbes qui se meuvent le long d'une échelle verticale dont chacun des échelons horizontaux constitue un des épisodes symptomatiques, l'échelon du milieu figure le fonctionnement normal. Des teintes savamment dégradées et géométriquement groupées forment les images de leur intensité ainsi que de leur durée; elles correspondent aussi aux dénominations séméiologiques adoptées par M. Arndt. Les dates sont inscrites au-dessous des tableaux; on ne saurait mieux les comparer qu'aux planches déniographiques et statistiques d'un usage constant aujourd'hui, dont on réunirait, à dessein, sur une feuille unique, les divers éléments intéressant l'humanité. P. KERAVAL.

XIII. *Le cerveau et l'activité cérébrale au point de vue psychophysique*; par A. HERZEN. (Paris, in-16, 1888. J.-B. Baillière, éditeur.)

Le professeur de physiologie de Lausanne tente d'asseoir la physiologie générale sur le fait, suivant lui, fondamental qu'il n'y a point de mouvement d'activité psychologique sans mouvement moléculaire corrélatif des éléments nerveux. Il tire ses arguments d'un judicieux usage, d'une habile association des deux espèces d'associations: externe ou objective, — interne ou subjective. Il établit ainsi:

1°. Que la face psychique se trouve avec le mouvement moléculaire nerveux dans une corrélation telle qu'elle doit son existence à un mouvement qui expire en produisant un autre mouvement, ce qui prouve qu'elle ne peut être elle-même autre chose qu'un mouvement;

2°. Que toute cette psychique consiste en une transmission et une modification d'une impulsion extérieure, c'est-à-dire en une forme particulière de mouvement (*Première partie: notion de l'activité psychique*).

Aussi comme tout mouvement, l'activité psychique est-elle liée à la production d'une certaine quantité de chaleur (II<sup>e</sup> partie, chap. 1). Il en résulte encore, dans l'ordre biologique, que rien ne se créant, toute action n'est qu'une réaction, et que, par conséquent, la spontanéité témoigne simplement d'un excellent état de la nutrition des tissus appelés à agir; elle traduit aussi la modalité de la réaction d'une organisation individuelle en face d'une impression d'apparence identique pour tous et représente l'ensemble des particularités d'organisations individuelles, innées ou acquises, permanentes ou passagères qui donnent l'empreinte individuelle à la réaction affective par un organisme dans un cas

<sup>1</sup> Voyez *Archives de Neurologie*, 1884, t. VIII, p. 388.



particulier (chap. n). La liberté est alors une évolution de la spontanéité (ch. in) ; la résolution n'a rien à voir avec une émanation soi-disant indépendante de la volonté ; elle est le résultat nécessaire et inévitable : a, de l'organisation individuelle ; — b, de l'ensemble des impressions qui frappent l'individu à un moment donné ; — c, de l'état dans lequel se trouvent, à ce moment-là les centres nerveux de cet individu.

Dans une dernière partie, M. Herzen a étudié les conditions dans lesquelles l'activité cérébrale devient consciente. Il formule ainsi la *loi de la conscience* :

Liée exclusivement à la désintégration fonctionnelle des éléments nerveux centraux, la conscience possède une intensité en proportion directe de cette désintégration, et, simultanément, en proportion inverse de la facilité avec laquelle chacun des éléments transmet à d'autres la désintégration qui s'empare de lui et avec laquelle il rentre dans la phase de réintégration.

Malheureusement, M. Herzen est obligé de compter dans l'application avec la compétence spécifique de diverses régions : moelle épinière, centres sensorio-moteurs, centres corticaux, et de faire de la conscience du moi ou personnalité un cas particulier de la conscience en général, ce qui ne nous paraît pas élucider la question. Il faut absolument quand on aborde l'examen des mécanismes, les soumettre de nouveau au contrôle de l'expérimentation, les matériaux traditionnels deviennent toujours insuffisants.

P. KERAVAL.

XIV. *De quelques troubles moteurs post-hémiplégiques chez les enfants* ; par le Dr COOMBS KNAPP. (Boston, Cupples et Hurd, édit.)

L'auteur rapporte trois cas d'hémiplégie infantile avec contraction, qui ne semblent être autre chose que des troubles de sclérose cérébrale. Ces hémiplégies ont été suivies de spasmes toniques du côté paralysé, augmentés par les excitations, les efforts pour se servir du membre malade, au moment d'un mouvement associé. Il en résulte une incoordination des mouvements volontaires, ressemblant à l'hémiataxie décrite par Grasset. Le Dr Knapp propose de donner à cette forme le nom de spasme du mouvement.

A. R.

XV. *La psychologie physiologique* ; par G. SERGI, traduction française de M. MOUTON. (Paris, in-8, 1888, F. Alcan, édit.)

L'étude de l'activité psychique par l'observation et par l'analyse de phénomènes palpables qui en émanent ou l'engendrent, est d'une lumineuse clarté dans cette traduction revue et complétée

par l'auteur. Voilà de la vulgarisation de bon aloi. On n'attendra pas de nous que nous discussions un ouvrage de fonds, dont la matière et la méthode ne sont plus à discuter ni à exposer. Ce serait un travail inutile qui exigerait de longues pages d'une revue. Mais nous ne saurions laisser passer sous silence un livre d'ensemble bien supérieur aux traités de psychologie physiologique que nous possédons jusqu'ici en français, livre qui fait autant d'honneur à M. Mouton qu'à M. Sergi. Il est en outre au courant des toutes dernières recherches.

P. KERAVAL.

XVI. *Affections nerveuses consécutives à un traumatisme (commotion spinale, troubles de la moelle et du cerveau après des accidents de chemin de fer)*, par le Dr COOMBS KNAPP. (Boston, 1888. Cupples et Hurd, édit.)

Cette étude comprend douze cas de ces troubles; l'auteur émet des doutes sur la commotion médullaire au sens strict du mot, à la suite des traumatismes; ceux-ci pourraient entraîner des troubles musculaires, de l'irritation spinale et des névrites périphériques, à des processus dégénératifs typiques. Fréquemment, ils sont les causes de troubles nerveux tels que l'hystérie, la neurasthénie, les psychoses (anxiété, hypocondrie, dépression cérébrale). L'auteur à leur suite a rencontré un complexe symptomatique type avec troubles psychiques, anesthésie, lenteur des mouvements, exagérations des réflexes dus sans doute à une lésion organique. Le pronostic de ces troubles est grave; ils peuvent s'amender mais non pas guérir complètement.

A. R.

## NÉCROLOGIE

### MORT DU Dr PAUL BRICON.

Nous avons la douleur d'annoncer à nos lecteurs la mort de notre ami, le Dr Paul BRICON, un des plus fidèles collaborateurs des *Archives de neurologie*, ancien secrétaire de la rédaction du *Progrès médical*, décédé à la suite d'une longue et douloureuse maladie le 8 avril dernier.

Né le 1<sup>er</sup> août 1848, Bricon contraint d'obéir aux préférences de son père commença, au sortir du collège, l'étude

du droit. En 1870, il fit comme mobile son service militaire. Mêlé aux événements politiques de 1871, il échappa par l'exil aux conséquences d'une condamnation à la transportation dans une enceinte fortifiée. C'est alors qu'abandonnant complètement les études du droit, et suivant son goût, il se livra à l'étude de la médecine. Il se fit recevoir docteur d'abord à la Faculté de Strasbourg avec une thèse intitulée : *Nouvelles recherches sur les nerfs vaso-moteurs*, et ensuite à celle de Genève, où son assiduité et son intelligence l'avaient fait choisir par le Dr Zahner comme assistant (anatomie pathologique), poste qu'il occupa jusqu'en 1879. Dans le cours de ses études, qu'il commença à Berne, il séjourna quelque temps à Wurzburg, à Lisbonne, etc.

Revenu en France après l'amnistie de 1879, Bricon s'empessa de prendre ses grades et en 1882, il soutenait à la Faculté sa thèse : *Du traitement de l'épilepsie*, faite avec le plus grand soin dans le service de M. Bourneville à Bicêtre et qui lui valut une mention honorable. Un grand nombre de ses travaux ont été faits en collaboration avec M. Bourneville, dont il était l'intime ami : *Manuel des injections sous-cutanées*; — *Manuel des autopsies*; — *De la rubéole ou rosette idiopathique*; — *De l'idiotie crétinoïde avec cachexie pachydermique*; — *De l'épilepsie procursive*. Nous citerons plusieurs notes et mémoires personnels sur la microbiologie, l'anatomie pathologique et la thérapeutique. Bricon avait, en 1885, accepté les modestes fonctions de conservateur du Musée de Binêtre fondé en 1879 par M. Bourneville et fut professeur d'hygiène à l'école des infirmiers de cet hospice.

Fidèle à ses principes Bricon a voulu être enterré civilement; partisan du progrès, il s'est fait incinérer. Ses obsèques ont eu lieu le 10 avril. L'incinération s'est faite au four crématoire du cimetière du Père-Lachaise. A la suite de deux discours prononcés l'un par M. Bourneville et l'autre par M. Desesquelle, un de ses compagnons d'exil, le corps a été introduit dans le four; une heure et demie après, les cendres furent transportées dans un caveau provisoire.

La rédaction des *Archives* et tous nos lecteurs qui ont pu apprécier le talent et la science de Bricon joindront leurs regrets à ceux de tous ses nombreux amis et aux nôtres. Ils conserveront comme nous de Bricon le souvenir d'un vaillant mort à la tâche, et son nom restera dans leur mémoire comme celui d'un homme dont la vie entière a été consacrée à la science et aux idées généreuses.

## VARIA

### ENCORE UN ASILE D'IDIOTS EN ALLEMAGNE.

Le duché d'Oldenbourg va posséder son asile d'idiots dont on espère terminer la construction au 1<sup>er</sup> juillet 1889. C'est à l'initiative de M. Partisch qui a su stimuler le zèle des philanthropes que ce résultat est dû. Le ministre d'Etat du grand duché a accordé sur les fonds d'excédents de la caisse d'épargne une somme de 35,000 marcs; 40,000 marcs ont été fournis sur hypothèque, par la banque d'épargne et de prêts (Spar- und Leihbank) du pays, 8,000 marcs appartiennent à l'asile, de sorte qu'il y a actuellement 109,000 marcs (136,000 francs) en caisse.

Le terrain a été accordé par le maire de la ville, à trois quarts d'heure d'Oldenbourg. En attendant que les bâtiments soient élevés et prêts à recevoir des enfants, on a dès cette année utilisé au local qui permet d'assister 20 fillettes, cet asile provisoire fournit à la surveillante aussi bien qu'aux médecins et aux professeurs, le prétexte de préluder par un exercice salutaire au fonctionnement de celui qui va s'ouvrir. Le plan des nouveaux bâtiments prévoit tous les aménagements que comportent l'instruction, l'éducation et les soins médicaux de 60 enfants des deux sexes.

Le prix de pension annuelle sera de 450 francs pour les malades du grand duché qui sont à la charité publique; — de 750 francs pour ceux qui rentrent dans les conditions d'assistance publique, mais qui n'appartiennent pas au grand duché; — de 500 francs pour ceux du grand duché qui paient leur pension.

*Conditions d'admission* : L'enfant aura moins de quinze ans; — la demande d'admission sera adressée au président de la commission en y joignant l'acte de naissance et de baptême de l'enfant, ainsi qu'un certificat de vaccin.

Cet asile sera un *établissement d'instruction* dû à l'initiative de la bienfaisance privée.

La nécessité d'assister les idiots et de leur fournir les moyens d'éducation mis en vedette par les *recherches médicales* ressort de la statistique des aliénés et des idiots de 1880.

On y voit que le grand duché d'Oldenbourg compte 266 idiots atteints dès leur plus tendre enfance : 143 du sexe masculin, 123 du sexe féminin, — tandis que le nombre des aliénés ne dépasse pas 542. Le total de psychopathes quelconques étant par suite de 809, il y a plus d'un tiers d'idiots, 12,3 % sur un total en

même temps épileptiques (26 du sexe masculin, 16 du sexe féminin). (*Arch. Ztsch. f. psych.*, XLV, 56.) — C'est là encore un nouvel exemple qui montre la nécessité de la création d'asiles interdépartementaux pour les idiots et les arriérés.

---

## FAITS DIVERS

---

**ASILES D'ALIÉNÉS. — Nominations et promotions.** — Par arrêté en date du 2 mars : M. le D<sup>r</sup> DONNET, directeur-médecin de l'asile de Vaucluse est mis en disponibilité sur sa demande. — M. le D<sup>r</sup> Boudrie, directeur-médecin de l'asile public de Bassens, est nommé directeur-médecin de l'asile de Vaucluse (Seine-et-Oise), maintenu dans la troisième classe. — M. le D<sup>r</sup> DUMAZ, directeur-médecin de l'asile public de Dijon, est nommé directeur-médecin de l'asile de Bassens (Savoie), maintenu dans la 1<sup>re</sup> classe. — M. le D<sup>r</sup> CHAMBARD, médecin adjoint à l'asile de Ville-Evrard, est nommé médecin en chef à l'asile de Pierrefeu (compris dans la 3<sup>e</sup> classe).

Par arrêté du 6 avril : MM. le D<sup>r</sup> GALLOPAIN, directeur-médecin de l'asile de Pierrefeu, est nommé directeur-médecin de l'asile de Fains (Meuse), en remplacement de M. Bayle, décédé (maintenu dans la 3<sup>e</sup> classe). — M. le D<sup>r</sup> GARNIER, directeur-médecin, de l'asile de la Charité, est nommé directeur-médecin de l'asile Dijon (maintenu dans la 3<sup>e</sup> classe). — M. le D<sup>r</sup> FAUCHER, directeur-médecin de l'asile de Nangeat, est nommé directeur-médecin de la Charité (Nièvre) (classe exceptionnelle). — M. le D<sup>r</sup> Doursout, directeur-médecin de l'asile de Saint-Venant, est nommé directeur-médecin de l'asile de Nangeat (Haute-Vienne) (maintenu dans la 3<sup>e</sup> classe).

Par arrêté du 9 avril : M. le D<sup>r</sup> PATÉ, directeur de l'asile de Ville-Evrard, est nommé en la même qualité à l'asile de Pierrefeu (Var), (maintenu dans la 3<sup>e</sup> classe). — M. BALET, est nommé directeur de l'asile de Ville-Evrard, compris dans la 3<sup>e</sup> classe.

Par arrêté du 14 avril : M. le D<sup>r</sup> KERAVAL, médecin adjoint des asiles de la Seine en disponibilité est nommé médecin adjoint à l'asile de Ville-Evrard (rétabli dans la classe exceptionnelle).

Par arrêté du 17 avril : M. le D<sup>r</sup> Jules LIZARET, interne à l'asile public de Maréville (Meurthe-et-Moselle), déclaré admissible au concours du 26 décembre 1888 à Nancy, est nommé médecin adjoint à l'asile public de Châlons (2<sup>e</sup> classe).

Par arrêté du 24 avril : M. le D<sup>r</sup> Germain CORTYL, directeur-médecin, à l'asile public d'Alençon, est nommé directeur-médecin à l'asile public de Saint-Venant (Pas-de-Calais), en remplacement

du Dr Doursout (maintenu à la 2<sup>e</sup> classe). — M. le Dr Paris, médecin adjoint à l'asile public de Châlons, est nommé directeur-médecin de l'asile public de Saint-Venant (compris dans la 3<sup>e</sup> classe).

**CONGRÈS INTERNATIONAL DE MÉDECINE MENTALE.** — La Société médico-psychologique a décidé, dans sa séance du 29 octobre 1888 l'organisation d'un Congrès international de médecine mentale qui se tiendra à Paris du 5 au 10 août 1889. Le Congrès se compose de membres fondateurs et de membres adhérents, nationaux et étrangers. Sont membres fondateurs : les membres titulaires et honoraires de la Société médico-psychologique, dont la souscription est fixée à *vingt-cinq francs*. Sont membres adhérents : les médecins, les directeurs des asiles de France et de l'étranger, toute personne s'intéressant aux questions relatives à l'aliénation mentale. La souscription des membres adhérents nationaux et des membres étrangers est fixée à *vingt francs*.

Le Comité appelle plus particulièrement l'attention sur les trois questions principales qui seront soumises aux discussions du Congrès. Ces questions, dont on trouvera plus loin l'énumération, seront chacune l'objet d'un *exposé* ou d'un *rapport* qui sera publié dans les *Annales médico-psychologiques*, envoyé à tous les adhérents trois mois avant l'ouverture du Congrès, et servira de point de départ à la discussion. Les auteurs de ces rapports ont surtout pour mission d'exposer l'état actuel de la science sur la question dont ils seront chargés.

En dehors des questions portées sur le programme, d'autres travaux concernant la pathologie mentale, l'assistance publique, la législation et la médecine légale des aliénés pourront être soumis au Congrès.

Les membres du Congrès qui voudront prendre la parole dans la discussion des questions du programme, de même que ceux qui désireront faire des communications sur d'autres sujets de médecine mentale, sont priés d'envoyer au secrétariat du Congrès les *titres* et *conclusions* de leurs mémoires, au plus tard le 15 juillet 1889.

Trois excursions scientifiques seront faites pendant la durée du Congrès :

1<sup>o</sup> A l'asile Sainte-Anne, à Paris; 2<sup>o</sup> à l'asile de Villejuif; 3<sup>o</sup> à l'hospice de Bicêtre, dans le service des idiots et épileptiques de M. le Dr Bourneville.

Les travaux du Congrès seront recueillis et publiés par les soins du Comité d'organisation et les adhérents recevront gratuitement :

1<sup>o</sup> A bref délai, un procès-verbal résumé des travaux du Congrès; 2<sup>o</sup> ultérieurement, un compte rendu du Congrès, comprenant : a. la liste des membres fondateurs et adhérents; b. les actes et travaux du Congrès.

Un exemplaire des statuts du règlement et du Congrès sera adressé à tous les membres adhérents en même temps que les rapports dont il a été parlé plus haut.

Le Comité espère que tous ceux qui s'intéressent aux études de médecine mentale, aux questions si délicates d'assistance publique, de législation et de médecine légale des aliénés, voudront bien prendre part à cette importante réunion scientifique; il les prie de faire connaître le plus tôt possible leur adhésion.

*Le Secrétaire général, Dr ANT. RITTI. Le Président, Dr J. FALRET.*

QUESTIONS POSÉES PAR LE COMITÉ D'ORGANISATION. — I. *Pathologie mentale*: Obsessions avec conscience (intellectuelles, émotives et instinctives). *Rapporteur, M. J. FALRET.* — II. *Législation*: Législation comparée sur le placement des aliénés dans les établissements spéciaux, publics et privés. *Rapporteur, M. B. BALL.* — III. *Médecine légale*: De la responsabilité des alcoolisés. *Rapporteur, M. MORET.*

COMITÉ D'ORGANISATION. — Président: M. FALRET (J.), médecin de la Salpêtrière, président de la Société médico-psychologique. — Vice-président: M. BALL (B.), professeur de clinique des maladies mentales à la Faculté de médecine de Paris, membre de l'Académie de médecine, vice-président de la Société médico-psychologique. — Secrétaire général: M. RITTI (Ant.), médecin de la Maison nationale de Charenton, secrétaire général de la Société médico-psychologique. — *Membres du Comité.* MM. BLANCHE, membre de l'Académie de médecine; COTARD, médecin de la maison de santé de Vanves; MAGNAN, médecin de l'asile Sainte-Anne; MORET, secrétaire général de la Société de médecine légale; VOISIN (Aug.), médecin de la Salpêtrière, trésorier de la Société médico-psychologique; CHARPENTIER, médecin de Bicêtre, secrétaire de la Société médico-psychologique; GARNIER (Paul), médecin de l'Infirmerie du Dépôt de la préfecture de police, secrétaire de la Société médico-psychologique.

Les communications ou demandes de renseignements, ainsi que les adhésions, doivent être adressées au secrétaire général, M. le docteur RITTI (Ant.), médecin de la Maison nationale de Charenton, à Saint-Maurice (Seine).

CONGRÈS DES MÉDECINS ALIÉNISTES ALLEMANDS. — Ce congrès se tiendra cette année à Jéna, les 12 et 13 juin.

KNAPP (P.-C.). — *Nervous affections following injury. — Concussion of the spine. — Railway spine and Railway and Brain.* Brochure in-8° de 35 pages. — Boston, 1888. Cupples and Hurd.

— *Some put-hemiplegic disturbances of motion in children.* Brochure in-8° de 12 pages. — Boston, 1888. Cupples and Hurd.

KOVALEWKI (P.-J.). — *Ivrognerie, ses causes et son traitement.* Traduit en français par Waldemar de Holstein. Volume in-18 de 113 pages cartonné. — Kharkoff, 1889. Typographie Sylberbey.

*Le rédacteur-gérant, BOURNEVILLE.*

## TABLE DES MATIÈRES

---

**Acoustique**, par Forel, Flechsig, 288;  
— origine du nerf, — par Bechterew, 289.

**Alcooliques** (affaiblissement de la mémoire chez les), par Lissauer, 368.

**Aliénation mentale** (traitement de l'), par Howden, 122; par Meschede, 306; — pour cause de divorce, par Lipman, 309; — (diable et), par Lieb, 314.

**Aliénés** (loi des — au Sénat), 134, 314.

**Antipyrine** (influence sur le système nerveux), 463.

**Aphasie et cécité psychique**, par Freund, 310.

**Aprosexie**, par Guy, 301.

**Arsenic** (lésions de la moelle dans l'empoisonnement par l'), 463.

**Asiles** (construction des), par Clouston, 123; — allemands, par Ludwig, 124; — (nominations dans les), 174, 334; — décret restrictif contre l'admission dans les — privés en Prusse, 175; — en Grèce, 335; — d'idiots en Allemagne, 499.

**Assistance des enfants idiots**, 176.

**Athétose bilatérale**, par Kurella, 291.

**Basedow** (nature de la maladie de), par Möbius, 290.

**Bibliographie** (séméiologie des maladies du système nerveux), par Möbius, 151; — mort par la décapitation, par Loyer, 153; — dégénérescence et criminalité, par Féré, 154; — de la suggestion, par Liégeois, 156; — ivrognerie, par Kovalevsky, 492; — maladies de la volonté, par Ribot, 494; — der Verlauf des psychosen, par Arndt, 496; — cerveau et activité cérébrale, par Herzen, 497; — troubles

moteurs post-hémiplégiques chez les enfants, par Knapp, 498; — psychologie physiologique, par Sergi, 498; — Affections nerveuses consécutives au traumatisme, par Knapp, 499.

**Bulletin bibliographique**, 336.

**Cachexie pachydermique** (idiotie avec), par Camuset, 85; — réflexions sur le cas précédent, par Bourneville, 90; — nouveau cas, par Cousot, 479.

**Cellules nerveuses** (altérations progressives des — dans les inflammations), par Friedmann, 110.

**Cerveau** (fonctions du), par Soury, 337.

**Chorée et aliénation mentale**, par Kœppen, 132.

**Circulatoire** (maladies de l'appareil), par Greeneles, 113.

**Cocaïnisme**, par Saury, 483.

**Concours des médecins adjoints des asiles**, 161, 170, 334; — de la bourse de voyage des asiles, 174; — de l'internat en pharmacie des asiles, 174.

**Congrès des naturalistes et médecins allemands**, 299; — des aliénistes de l'Allemagne de l'est, 308; — des aliénistes de l'Allemagne du sud-ouest, 124; — de l'association des médecins anglais, 122; — international de médecine mentale, 118; — des médecins et chirurgiens américains, 489.

**Cordons postérieurs** (structure des — de la moelle chez l'homme), par Popoff, 177.

**Corps calleux** (brièvement anormale du), par Schrötter, 299.

**Côtes** (fracture de sept), par Benthams, 114.



- Courants de tension, par Eulenberg, 302.
- Crâniométrie, par Benedikt, 308.
- Délire restreint, avec exacerbations cérébrales, troubles tabétiques, etc., par Bonnet, 433.
- Dermoneurose stéréographique et érythrasma chez un imbécile, par Chambard, 8.
- Diabète et aliénation mentale, par Lieb, 314.
- Electricité statique (Lésions du système nerveux produites par l'), 461.
- Empoisonnement par l'oxyde de carbone, par Raffegeau, 484.
- Faits divers, 174, 334.
- Folie systématique originelle, par Neisser, 212, 309.
- Hémisphères cérébraux (morphologie et morphogénèse du tronc des), par Kurella, 292.
- Hémorragies cérébrales (pathogénie des — spontanées), par Zenker, 368.
- Homicide commis par un paralytique général, par Camuset, 296.
- Hypérémie (influence sur le système nerveux central), 462.
- Hypnotisme (grand et petit), par Babinski, 92, 258; — (dangers et accidents de l'), par Ségas, 115; par Chambard, 297; par Lvoff, 485.
- Hystéro-épilepsie chez les garçons, par Lauffnauer, 290.
- Idiots (premier asile d' — en Italie), 335; — asile d' — en Allemagne, 499.
- Idiotie avec cachexie pachydermique, par Camuset, 85; par Coussot, 479.
- Incohérence (théorie de l' — avec désordre dans les idées), par Will, 112.
- Infectieuses (altérations du système nerveux dans les maladies), 464; — altérations du nerf vague dans les maladies —, 467.
- Interdiction (procédure pour l'), par Jastrowitz, 313.
- Jalousie (délire de), par Nadler, 129.
- Maladies mentales (classification des), par Garnier, 115, 485; — Dagonet, 121; — Luys, 295; — Neisser, 311.
- Médico-légaux (quelques faits), par Mabile, 1.
- Mémoire (deux cas d'affaiblissement de la), par Freund, 309.
- Morphinomanie guérie par suppression brusque, par Christian, 119.
- Myélite aiguë d'origine toxique, 463.
- Nerfs craniens (paralytie des), par Mœbius, 292.
- Nerfs périphériques (lésions des — dans la phthisie), 465; — dans la lèpre, 465.
- Neuropathologie (observations de), par Bernhardt, 292.
- Neurologie (résumé des travaux russes sur la), par Raymond, 269, 460.
- Névrite multiple, consécutive à la fièvre typhoïde, 464; — d'origine syphilitique, 464.
- Névrogie (hypertrophie de la — dans l'écorce cérébrale), par Buchholz, 131.
- Névropathes (mouvements anormaux associés des pieds et des orteils chez les), par Struempell, 287.
- Nicotine (influence sur les centres nerveux), 462.
- Ophthalmologique (compte rendu statistique du service — de la Salpêtrière), par Morax, 436.
- Ophthalmoplégie bilatérale, par Ziem, 294.
- Optiques (lobes — chez les poissons osseux), par Auerbach, 304.
- Paralytie alcoolique, 463.
- Paralytie ascendante aiguë, 467; — suite de coqueluche, par Möbius, 289.
- Paralytie diphtéritique, 465.
- Paralytie faciale (troubles de l'ouïe dans la) par Rosenbach, 291.
- Paralytie infantile (altérations des centres nerveux dans un cas de), par Wallenberg, 110.
- Paralytie progressive, par Zacher, 131.
- Paralytie dans le mal de Pott, par Althaus, 290.
- Pédoncule cérébral (dégénérescences secondaires dans le), par Bechterew, 109.
- Peau (modifications du système ner-

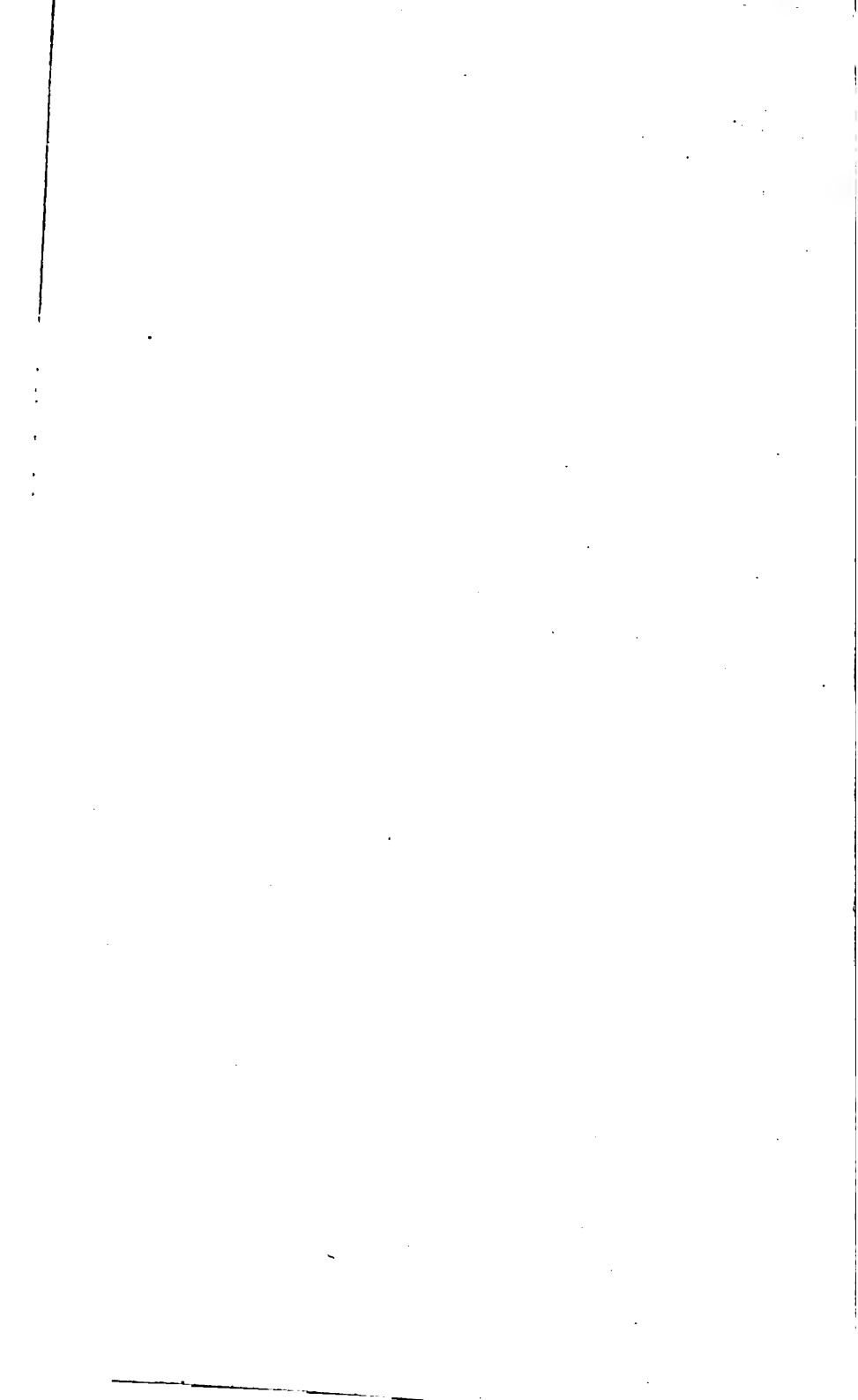
- veux central dans le vernissage de la, 468.
- Pellagre (troubles nerveux dans la), par Tuckzek, 299.
- Physionomie (mécanisme de la), par Meynert, 307.
- Prix Belhomme, 483.
- Psychoses, périodiques, par Mendel, 311; — reproduction graphique de la marche des —, par Arndt, 305; — formes initiales des —, par Mueller, 305.
- Rage (examen histologique d'un cas de) par Schäfer, 109.
- Revue critique, par Babinski, 92, 258.
- Scaphandres (accidents par l'usage des), par Catsaras, 22, 225, 392.
- Simulation des troubles psychiques, par Fuerstner, 126.
- Société, médico-psychologique, 115, 295; — prix de la —, 334, 483; — psychiatrique de Berlin, 311.
- Sulfonal, par Marandon de Montyel, 488.
- Surdi-mutité chez les hystéro-épileptiques, par Mendel, 293.
- Surdité et cécité verbales, par Bateman, 208.
- Surveillance (construction des quartiers de — continue), par Poetz, 299.
- Sympathique (lésions du système — dans la paralysie générale, 467.
- Synostoses craniennes prématurées, par Meynert, 303.
- Tabac (influence de l'usage du — sur l'assimilation des substances azotées), 402.
- Tabes (étiologie du), par Minor, 183, 362; — sensibilité dans le —, par Binswanger, 288; — paralysie des mouvements de convergence des yeux, au début du), par Watteville, 294; — localisation du phénomène du genou dans le —, par Minor, 295.
- Thomsen (maladie de), par Bernhardt, 292.
- Thyroïde (altérations du système nerveux consécutives à l'ablation de la glande), 468.
- Transformisme, par Virchow, 307.
- Typhoïde (fièvre — chez les aliénés), par Karrer, 127.
- Vaisseaux encéphaliques (des variations dans le degré de développement des), par Löwenfeld, 111.
- Varia, 161, 499.
- Vaso-moteurs (trajet central des nerfs), par Helwig, 108.
- Yeux (paralysie des mouvements de convergence des — au début du tabes) par Watteville, 294.
- Zone motrice (étude de la — du cerveau), par Koning, 111.

## TABLE DES AUTEURS ET DES COLLABORATEURS

- Althaus, 290.
- Arndt, 305, 496.
- Auerbach, 304.
- Babinski, 92, 258.
- Bateman, 208.
- Baudoin, 153.
- Bechterew, 109, 289.
- Benedikt, 308.
- Benham, 114.
- Bernhardt, 292.
- Binswanger, 288.
- Blocq, 154, 329, 330, 331.
- Bonnet, 433.
- Bourneville, 90.
- Briand, 115.
- Buchholz, 131.
- Camuset, 85, 296.
- Catsaras, 22, 215, 392.
- Chambard, 8, 297.
- Christian, 119.
- Clouston, 123.
- Combemale, 327, 329.

- Cousot, 479.  
 Crothers, 326.  
 Eulenberg, 302.  
 Féré, 154.  
 Flechsig, 288.  
 Forel, 288.  
 Friedmann, 110.  
 Freund, 309, 310.  
 Fuerstner, 226.  
 Garnier, 115, 485.  
 Gilles de la Tourette, 157.  
 Greeneles, 113.  
 Guy, 301.  
 Helwig, 108.  
 Herzen, 497.  
 Howden, 122.  
 Jastrowitz, 313.  
 Jennings, 329.  
 Karrer, 127.  
 Kéraval, 108, 109, 110, 111, 112, 132, 153.  
 Knapp, 498, 499.  
 Kœppen, 132.  
 Koning, 111.  
 Kovalewsky, 492.  
 Lauffnauer, 290.  
 Lieb, 314.  
 Lipman, 309.  
 Lissauer, 308.  
 Lœwenfeld, 111.  
 Ludwig, 124.  
 Mabille, 1.  
 Maïret, 329.  
 Marandon de Montyel, 488.  
 Mendel, 293, 311.  
 Meschede, 306.  
 Meynert, 303, 307.  
 Minor, 183, 295, 362.  
 Möbius, 151, 289, 290, 292.  
 Morax, 438.  
 Mueller, 305.  
 Musgrave Clay, 113, 114.  
 Nadler, 129.  
 Neisser, 112, 309, 311.  
 Poetz, 299.  
 Popoff, 177.  
 Raffegau, 484.  
 Raoult, 123, 326, 327.  
 Raymond, 269, 460.  
 Ribot, 494.  
 Rosenbach, 291.  
 Sarry, 483.  
 Schæfer, 109.  
 Schrœter, 299.  
 Séglas, 115.  
 Sergi, 498.  
 Soury, 327.  
 Strümpelle, 287.  
 Tuckzek, 299.  
 Virchow, 307.  
 Wallenberg, 110.  
 Watteville, 294.  
 Will, 112.  
 Zacher, 131.  
 Zenker, 308.  
 Ziem, 294.







**DATE DUE SLIP**

**UNIVERSITY OF CALIFORNIA MEDICAL SCHOOL LIBRARY**

**THIS BOOK IS DUE ON THE LAST DATE  
STAMPED BELOW**

2m-8,'21

v.17  
1889

Archives de neurologie.

8998

8998



